(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2002-543822 (P2002-543822A)

(43)公表日 平成14年12月24日(2002, 12, 24)

(51) Int.Cl.7		裁別記号		FΙ		Ť	7](参考)
C 1 2 N	15/09	ZNA		A 6 1 K	39/395	M	4 B 0 2 4
A 6 1 K	39/395					S	4B064
				A61P	11/00		4 B 0 6 5
A 6 1 P	11/00				31/14		4 C 0 8 5
	31/14			C07K	16/10		4H045
			審查請求	未請求 予	端審查請求 有	(全 92 頁)	最終頁に続く

(21)出願番号	特順2000-617922(P2000-617922)
(86) (22) 出願日	平成12年5月18日(2000.5.18)
(85)翻訳文提出日	平成13年11月16日(2001.11.16)
(86)国際出願番号	PCT/US00/13694
(87)国際公開番号	WO00/69462
(87)国際公開日	平成12年11月23日(2000.11.23)
(31)優先権主張番号	60/134, 702
(32)優先日	平成11年5月18日(1999.5.18)
(33)優先権主張国	米国 (US)

(71)出職人 スミスクライン・ピーチャム・コーポレイ ション SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION アメリカ合衆国ペンシルベニア州19406-0933、キング・オブ・ブルシア、スウェー ドランド・ロード709番 (72)発明者 ミッチェル・エス・グロス

アメリカ合衆国19087ペンシルベニア州ウェイン、ビュー・ロード667番 (74)代理人 弁理士 青山 葆 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ヒトモノクローナル抗体

(57) 【要約】

本発明は、新規なヒトモノクローナル杭体 (加Ab) および該モノクローナル杭体をコードしている遺伝子に関する。より幹細には、本発明は、RSウイルス (RSV) の融合 (F) 蛋白質のエピトーブと特異的に反応するヒトモノクローナル抗体に関する。かかる抗体は、ヒト患者、特に幼児および幼い小さい子供におけるRSV 感染の治療的および/または下筋的処理に右肘である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 RSウイルスのF蛋白質エピトープと特異的に反応し、G λ -1AおよびG λ -1Bよりなる群から選択される談ウイルスによる感染を中和できるヒトモノクローナル抗体およびその機能的フラグメント。

【請求項2】 図3 配列番号2のL鎖アミノ酸配列および図4 配列番号4のH鎖アミノ酸配列を含む請求項1記載のモノクローナル抗体。

【請求項3】 図11 配列番号16によってコードされるL鎖アミノ酸配列および図10A-10B 配列番号15D0DNA配列によってコードされるH 鎖アミノ酸配列を含む請求項1記載のモノクローナル抗体。

【請求項4】 フラグメントがFv、FabおよびF(ab')₂よりなる 誰から選択される請求項1記載のモノクローナル杭体。

【請求項5】 (a) 請求項1~4のいずれか1項記載のヒトモノクローナル特体、改変特体およびCDRのいずれかをコードしている核齢配列:

(b) (a) におけるいずれかの配列に相補的な核酸;および

(c) ストリンジェントな条件下で請求項1~4のいずれか1項記載のCDR にハイブリダイズできる18以上のヌクレオチドの核酸配列 よりなる群から選択される単態核酸分子。

【請求項6】 図8A-8Fおよび9A-9E 配列番号13および14、または図10A-10Bおよび11 配列番号15および16の配列を含む請求項5記載の単継核酸分子。

【請求項7】 請求項5または6のいずれか1項記載の核酸配列を含む組換 えプラスミド。

【精求項8】 精求項7記載のプラスミドを含む宿主細胞。

【請求項9】 請求項8記載の宿主細胞を適当な温度およびpH条件下で特地中において培養し、そのように生産された抗体を回収することを特徴とするRSVに特異的なとト抗体の生産法。

【請求項10】 RSVを含有する疑いのある供給源を診断上有効量の請求 項1記載のモノクローナル抗体と接触させ、モノクローナル抗体が該供給源に結 合するか否かを決定することを特徴とするRSVの検出法。 【請求項11】 ヒトに免疫治療上有効量の請求項1記載のモノクローナル 抗体を投与することを特徴とする、ヒトにおけるRSV疾患に受動免疫治療を提 供する方法。

【請求項12】 受動免疫治療が予防的に提供される請求項11記載の方法

【請求項13】 医薬上許容される担体中における免疫治療上有効量の請求 項1記載のモノクローナル抗体の少なくとも1投与量を含んでなる医薬組成物。

【請求項14】 免疫治療上有効量の請求項1記載のモノクローナル抗体の少なくとも1 投与量を少なくとも1 つの付加的なモノクローナル抗体と組み合わせて含んでなる医薬組成物。

【請求項15】 付加的なモノクローナル抗体がRSV F蛋白質抗原の異なるエピトープと反応性であることによって請求項1記載の抗体と区別される抗ーRSV抗体である請求項14記載の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

(技術分野)

本発明は、新規なヒトモノクローナル杭体 (m Ab) および膝モノクローナル 抗体をコードしている遺伝子に関する。より詳細には、本発明は、RSウイルス (Respiratory Syncytial Virus) (RSV) の融合 (F) 蛋白質のエピトープ と特異的に反応するヒトモノクローナル抗体に関する。かかる抗体は、ヒト患者 、特に効定および効い子供におけるRSV感染の治療的およびグまたは予防的処理に有用である。

[0002]

(背景技術)

RSウイルス (RSV) は、子供における下部呼吸性疾患の主要な原因であり、世界中の子供において細気管支皮および肺疾の予測可能な例年の液管を占たらす。 該ウイルスは越染性が高く、いずれの年齢でも越染が起きる可能性がある。
RS V感染およびその臨床的持数に関する包括的な詳細は、『Respiratory Syncy tial Virus", Ch. 38, B.N. Fields ed., Raven Press (1990)においてMcIntosh、K. およびR. M. Chanock、および『Textbook of Pediatric Disease" Feigin and d Cherry、eds., W. B. Saunders, pgs 1247-1268 (1987)において Hall, C. B. による優れた近年の報告から得ることができる。

[0003]

RSVは世界中に分布している。RSVウイルスの数学の最も顕著な特徴の一つは、上記のように、感染および疾患の一貫したパターンである。他の呼吸性ウイルスは、不規則な関隔で流行済を引き起こすか、または混成した流行済/流行 病パターンを示すが、RSVは、大都市中心において毎年かなり大きな流行をもたらす唯一の呼吸性ウイルス病原体である。世界の温帯地域において、RSV流行病は、競侠、冬または春に主に起こるが、Qには決して起こらない。コミュニティー内での感染の発生および蔓延は特徴的であり、容易に診断され、細気管支炎および小児診炎ならびに急性下気道疾患を育するかり子供の入腹波においてシャープな上界をもたらす、大発むが起こる他の呼吸性ウイルス物質は、RSVと

同時期にめったに存在しない。

[0004]

一次RSV感染は非常に効中において起こる。0~2才の効児が最も罹患しや すく、一次罹患集団を代表する。該群において、5人のうち1人が感染において 下部呼吸 (環頭下) 疾患を発育し、この比率は再感染において同様である。自然 感染の結果として、1歳までに25-50%の効児が特異的抗体を有し、これは 4-5歳までに100%に近付く。したがって、実際、数学前に全ての子供が感 少する。

[0005]

年輸、性別、社会経済および環境的要因は全て、疾患の重態度に影響を及ぼし うる。RSV感染ケースの1-3%において入底が必要となり、通常、長期間(3週間まで)である。RSV感染の特に効年期における高い罹患率は、また、後 年、呼吸性の問題の発生に関係する。米国および他の先進国における現行の集中 治療によると、正常対象に関する全死亡率は低い(入院対象の2%未満)。した たがら、あまり発展していない国における死亡率は非常に高く、また、先進国 においてでも、心臓病(チアノーゼ性先天的心臓物)または呼吸性患患(気管支 前形成異常部)下にある効児におけるようなある特定の危険性のある群において 変亡率が高い。例えば、チアノーゼ性先天的心臓物の効果における死亡率は37 %ほどの高さであると報告されている。未熟な効児におけて、RSV感染のため に無呼吸阴間が起こり、希な場合、神経学的またはおいて、RSV感染のため に無呼吸阴間が起こり、希な場合、神経学的またはおけ、RSV感染のため に無呼吸阴間が起こり、希な場合、神経学的または今性損傷を引き起こしうる 。重常な下気造疾患(締紋管支炎および肺炎)は、6ヶ月以下の患をいか も一般的である。酸疾患から見たところ完全に回復したらしい効児は、何年もの 間、呼吸性異常の徴候(頻発する喘鳴、肺機能の低下、頻発する咳、喘急および 気管実)を示しうる。

[0006]

RSVに対する免疫は短命であるらしく、したがって再感染が頻発する。免疫 系がRSV液染および再感染を保護する機構はよく理解されていない。しかしな がら、再感染が全ての年齢においてよく起こり、5か、幼児において一次感染か ら回復したほんの数週間後に起こるので、免疫が部分的にだけ保護するというこ とは明らかである。成人ならびに実常に小さい効果においてRSV麽像に応答して、血清および分泌抗体 (Ig A) の両方が検出された。しかしながら、ウイルス性ドまたはむ糖蛋白質に対する血清抗体、ならびに効果 (1-8ヶ月) に見られる中和抗体の力価は、より満齢の対象において見られる力価の15-25%である。これらの低い力価は、より効い子供における重篇を感染の発生率の増加に寄与しうる。

[0007]

RSVウイルスに対する保護における血清が体の登割の証拠は、按学的ならび に動物研究から明らかになった。該ウイルスに自然に墜露される成人において、 感染性は低流清抗体レベルとよく相関した。幼児において、母性伝揮した抗体の が価は直薄な疾患に対する耐性と相関する (Glezen、W.P. ら、J. Pediatr. 98: 708-715 (1981))。他の研究は、下気道疾患の発生率および重強度が高い血清抗 体の存在において減少すること (MeIntosh, K. ら、J. Infect. Dis. 138: 24-32 (1978)) および受動的に投与された血清中和抗体の高い力価がRSV感染のコ トンラットモデルにおいて保護的であることを示したこと (Prince, G.A. ら、Vi rus Res. 3: 198-206 (1985) を示す。

[0008]

細胞性免疫を欠く子供は、正常な免疫系を有する子供とは対照的に、感染を抑えることができず、何ヶ月もの間ウイルスを有する。同様に、RSVウイルスで感染させたメードマウスは、持続的にウイルスを有する。これらのマウスは、感作工細胞の妻子移入によって治療できる(Cannon, M.J. ら、Immunology 62: 133-138 (1987))。

[00009]

要約すると、細胞性および体液性免疫はどちらも、感染、再感染およびRSV 疾患に対する保護に関与するようであり、抗原性変量は制限されるが、複数の曝 髂後でさえ保護免疫は完全ではないようである。

[0010]

パラミオクソウイルス科 (paramyoxoviridae) に属するRSVは、パラミクソ ウイルス (paramyxovirus) と同様の特性を有するマイナス鎖非断片化RNAウ

[0011]

R S Vit. 2つの抗原性が別個のサブグループ、 (A&B) に分けることができる (Mufson, M.A. b., J. Gen'l, Virol. 66: 2111-2124 (1985))。 該抗原性 二形性は、主として表面付着 (G) 精蛋白質に結合する (Johnson, R.A. b., Proc. Nat'l. Acad. Sci. USA 84: 5625-5629 (1987))。 A 34: US 両師が系統は、同時に循環するが、各集団は年々、予測不可能に変化しうる。したがって。効果的な治療は、該ウイルスの両サブグループを標的としなければならず、このため、後に議論されるように、m.A.b.治療の標的抗原として高く保存された表面融合 (F) 蛋白質を選択する。

[0012]

RSVウイルスに対する中和抗体の誘導は、FおよびG表面構張白質に限定されるようである。これらの2つの蛋白質のうち、F蛋白質は、RSVウイルスの 異なる系統に対する保護と関連した交差反応性中和抗体の主要な標的である。さ らに、マクスまたはコトンマウスのF蛋白質での実験的予防接種もまた、交差保 護をもたらす。ウイルスの系統およびサブグループを交差するF蛋白質の抗原性 の関係はアミノ酸レベルの高度な相同性において反映される。対照的に、RSV の2つのサブグループおよび種々の系統において、抗原二形性は主としてG糖蛋 白質に関連付けられる。F蛋白質は、予測分子量68-70kDa;そのN末端 にシグナルペプチド; C末端に膜アンカードメインを有し、ビリオンアセンブリ -の前に感染細胞において蛋白質分解的に分裂してジスルフィド結合したF。お よびF,を生じる。5つの中和エピトープがF蛋白質配列(配列番号20)内に 同定され、205-225;259-278;289-299;483-488 および417-438残基に位置決定された。F蛋白質(配列番号20)におけ る配列変化の頻度を決定するための研究は、中和エピトープの大部分がオースト ラリア、ヨーロッパおよび米国の地域において30年間にわたって単離された2 3系統のRSVウイルスの全てにおいて保存されていたことを示した。別の研究 において、サブグループAまたはサブグループB系統での一次感染に対する43 人の幼児および幼い子供の血清応答は、同種および異種F抗原に対する応答が有 意に異なるものではなく、一方、サブグループAおよびB系統のG蛋白質は全く 無関係であったことを示した。さらに、イン・ビトロでのウイルス媒介性細胞融 合の抗体阻害対感染の阻害は動物モデルにおける保護と最もよく相関し、融合阻 害は主にF蛋白質特異的抗体に限られる。

【0013】
したがって、RSV感染の予訪的処理は、高い危険性のある子供の群ならびに
発展途上国の全ての子供について望ましい。しかしながら、RSV感染のための
ワクチンは、現在、入手できない。1960年代に試験された被弱した全ウイル
スワクチンを助り開始安全性が厳しくなり、ならびにより新しい候待サンマー
トワクチンの見通しが遠いことを明らかにする。今までのところ、10乗物療法・縦に
い範囲の抗プイルス性であるリンドリン (Khuwirin) が認可された。リッピリンは、投与、穏かな毒性および疑わしい効力の問題のために最小限の容認を獲得
したにすぎない。大多数の場合、入院した子供は果物療法を受けず、非常に高価
な集中的支持機能があるを受ける、RSV感染の形像のための全て効果的かつ容

易に投与される薬物に対する要望があることは明らかである。

[0014]

ヒトにおける受動的抗体被退の使用は、よく報告されており、肝疾およびサイトメガロウイルスのような他の感染性疾患を治療するために用いられている。R SVに対する受動的抗体治療/予防の可能性は、動物モデルを用いてよく確立された。R S V を包含する感染性物質に対する動物における初期の受動的移入研究のほとんどは、ネズミmABを利用した。動物における研究は、明らかに、F および6糖蛋白質の両方に対するボリクローナルおよびモノクローナル抗体が予防的または冷療的に与えられた場合にR S V ウイルス感染において交動的保護を授与できることを証明した(Princeら、前掲)。これらの研究において、中和F またはG mAbのマウス、コトンラットまたはサルへの受動的移入は、肺におけるR S V ウイルスの復製を有窓に減少するか、または完全に防止する。しかしながら、上記のように、明らかに、F 蛋白質は抗体療法のより重要な傾的である。

[0015]

近年、FDAは、プールしたドト血清から肝臓された静脈内がンマグロブリン (IVIG) の使用を認可した。該研究の最初の報告が奨励されてきた(Grooth uis, J.R. ら、Antimicrob、Agents Chemo、35(7): 1469-1473 (1991))。しかし ながら、IVIGの一般的な欠点が存在し、制限するものではないが、かかる生 恋物はドト血液由来であり、有効投与量を達成するためには、しばしば何グラム もの抗体が歩中されなければならないという事実を包含する。

[0016]

別法では、モノクローナル杭体が使用された。かかるアプローチの利点は:よ り高濃度の軽展的抗体が連成でき、それにより投与されるべきグロブリンの量を 減少できること;直接的な血液生産物への依存を排除できること; 調製物中の抗 体のレベルをより均一に調節できることおよび投与経路を広げることができること と包含する。異種(例えば、ネズミ)由来のモノクローナル抗体を用いる受動 的免疫療法が進業されたが(PCT出願第PCTプUS94/08699号、公 開番号第WO95/04081号を解のこと)、外来抗体に対して向けられた 患者の一部における望ましくない免疫応答の危険性を減少させるための1の選択 肢は、「ヒト化」抗体を使用することである。これらの抗体は、実質的にヒト起 源であり、非ヒト起源の相補性決定領域 (CDR) だけを有する。該アプローチ の特に有用な例は、PCT出願第PCT/GB91/01554号、公開番号第 WO92/04381号およびPCT出願第PCT/GB93/00725号、 公開番号第WO93/20210号に開示されている。幼い子供におけるRSV 感染の治療のためのヒト化抗体の効力を評価するための臨床試験は進行中である

[0017]

第2およびより好ましいアプローチは、完全ヒトmAbを使用することである 。不運にも、伝統的なハイブリドーマ技術によるヒトモノクローナル抗体の製造 における成功例はほとんどない。実際、許容されるヒト融合パートナーは同定さ れておらず、ネズミミエローマ融合パートナーはヒト細胞とよく作動せず、不安 定で低生産量のハイブリドーマ系統を生じる。しかしながら、分子生物学および 免疫学における近年の進歩がこの度、ヒトmAB、特に外来感染性物質に向けら れたヒトmABを単離することを可能にした。

[0018] RSV F蛋白質(配列番号20)に対する完全ヒトmAbは、該疾患の治療 に望ましい選択を残している。かかるmAbのフラグメントの取得におけるいく つかの成功例が報告されたが (Barnbas, C.F. S. Proc. Nat'l, Acad. Sci. USA 89: 10164-10168 (1992); Crowe, J.E. S., Proc. Nat'l. Acad. Sci. USA 91: 1386-1390 (1994)および1994年3月31日に公開番号第WO94/0644 8号として公開されたPCT出願第PCT/US93/08786号)、かかる 結果の達成は容易ではない。しかしながら得られた新規なヒトmABは、単独ま たは免疫治療組成物を形成するための既存の分子と組み合わせて特に有用である

当該分野において、RSVの予防または受動的治療に有用な予防的組成物に対 する要望が存在する。

[0019]

(発明の開示)

発明の簡単な記載

1 の態様において、本発明は、RSVのF蛋白質エピトープと特異的に反応し、RSV感染を中和できる完全ヒトモノクローナル抗体およびその機能的フラグメントを提供する。RSVウイルスのF蛋白質に特異的なこれらのヒトmABは、感染を受動的に治療または予助するのに有用でありうる。

[0020]

もう1つ別の態様において、本発明は、ヒト抗体配列のランダムコンピナトリ アルクローニングによって生産され、繊維状ファージFabディスプレーライブ ラリーから単離されるRSVのF蛋白質に特異的な中和一本鎖Fvフラグメント (scFV) に修飾を提供する。

またもう1つ別の態様において、第1のヒトドナー由来のヒト日およびL鎖不 変領域および第2のヒトドナーから由来のRSVのF蛋白質に対するヒト中和モ ノクローナル抗休由来の日およびL鎖可変領域またはそのCDRを含有する新形 態 (reshaped) または改要抗体が提供される。

[0021]

さらにもう1つ別の態線において、本発明は、1 (またはそれ以上) の改変または新彩態抗体および医薬上許容される担体を含有する医薬組成物を提供する。 さらにもう1つ別の態線において、本発明は、少なくとも1投与量の免疫治療上有効量の条発例の新彩態、改変またはモノクローナル抗体を少なくとも1つの付加的なモノクローナル、改変または新彩態抗体と組み合わせて含んでなる医薬組成物を提供する。付加的な抗体が、本発明の対象抗体とは異なるRSVF蛋白質抗原のエビトーブと反応することによって本発明の対象抗体と区別される抗ーRSV抗体である特定の具体例が提供される。

[0022]

さらなる態様において、本発明は、RSV感染の予防的または治療的処理に有効な量の本発明の医薬組成物をヒトに投与することによる、ヒトにおけるRSV 疾患の受動的免疫療法の方法を提供する。

さらにもう1つ別の態様において、本発明は、RSVのF蛋白質に対するヒト 中和モノクローナル抗体 (mAb) から由来のヒトおよび改変抗体 (例えば、操 作された (engineered) 抗体、CDR、FabまたはF(ab) 。フラグメント、またはその転倒体)の組換え生産の方法および訴組換え生産に有用な成分を提供する。これらの成分は、該抗体をコードしている甲離核酸配列、組換えブラスミドでトランスフェクトされる宿主細胞(好ましくは哺乳動物細胞)におけるその発現を指示することのできる歴史された頭面・卵の制卵下で破餓配列を含有する組換えブラスミドを包含する。生産方法は、本発明のトランスフェクト宿主網 彪系統をヒトまたは改変抗体が該細胞中で発現するような条件下で培養し、それから発現した生態物を目標される。

[0023]

本発明のまた別の態様において、生物学的流体の試料を本発明のヒト抗体および改変抗体およびそのフラグメントと接触させ、該ヒト抗体(または改変抗体、 またはそのフラグメント)とRSVとの間の結合の出現についてアッセイすることを特徴とする、ヒトにおいてRSVの存在を診断する方法である。

本発明の他の態様および利益は、詳細な記載およびその好ましい具体例におい てさらに記載される。

[0024]

発明の詳細な記載

本発明は、RSVのF蛋白質と反応する有用なヒトモノクローナル抗体(およびそのフラグメント)、該抗体をコードしている単離核酸およびそれらの組換え 生産のための種々の方法ならびにかかる抗体およびそのフラグメントの治療的、 予防的および診断的使用を提供する。

[0025]

I. 定義

本明細書および請求の範囲で使用される場合、下記の用語は次のように定義付されている。

「改変抗体」なる語は、改変された免疫グロブリンコーディング領域によって コードされる蛋白質であって、選択された宿主細胞中における発現によって得ら れうる蛋白質をいう。かかる改変抗体は、免疫グロブリン不変領域の全てまたは 一部を欠く操作された抗体(例えば、キメラ、ヒト化、または新形態もしくは免 疫学的にエディットされたヒト抗体)またはそのフラグメント、例えば、Fv、FabまたはF(ab')。などである。

[0026]

「改変された免疫グロブリンコーディング領域」なる語は、本発明の改変抗体 またはそのフラグメントをコードしている核酸配列をいう。

「新形態ヒト抗体」なる額は、第1のヒトモノクローナルドナー抗体由来の最少で少なくとも1つのCDRが第2のヒトアクセプター抗体中のCDRの代わりに用いられている改変抗体をいう。好ましくは、6個のCDR全てが歴奏されている。より好ましくは、第1のヒドナーモノクローナル抗体由来の全抗原結合領域(例えば、Fv、FabまたはF(ab')。)が第2のヒトアクセプターモノクローナル抗体中の対応する領域の代わりに用いられている。最も好ましくは、第1のヒトドナー由来のFab領域が第2のヒトアクセプター抗体の適当な不変領域に作動可能に連携して、全長モノクローナル抗体を形成する。

[0027]

「第1の免疫グロブリンパートナー」なる語は、天然(または天然で生じる) CDRーエンコーディング領域がドナーヒト抗体のCDRーエンコーディング領域によって置後されているヒト枠組み構造またはヒト免疫グロブリン可変領域をコードしている核酸配列をいう。ヒト可変領域は、免疫グロブリンけ動、上鎖(または両方の剣)、その類似体または機能的フラグメントであることができる。抗体(免疫グロブリン)の可愛領域内に位置するかかるCDR領域は、当該分野で既知の方法によって決定できる。例えば、Kabatら(Sequence of proteins Tamunological Interest, 第4版、U.S. Department of Health and Human Services、National Institutes of Health (1987))は、CDRを位置決定するための規則を開示する。さらに、CDR領域/構造を同定するのに有用なコンピュータープログラムが知られている。

[0028]

「第2の融合パートナー」なる語は、それに対して第1の免疫グロブリンパートナーがフレーム内でまたは任意の慣用的なリンカー配列の手段によって融合される(すなわち、作動可能に連結された)蛋白質またはペプチドをコードしてい

るもう 1 つ別のヌクレオチド配列をいう。好ましくは、離合バートナーは、免疫グロブリン端伝子であり、そのような場合、「第2の免疫グロブリンパートナーと、同じ (けなわち、同種・第1 お 1 という。第2の免疫グロプリンパートナーは、同じ (けなわち、同種・第1 お 1 は、第2 の改変抗体が同じ供給額由来である) または付加的な (けなわち、具種の) 目的の結体の全不変領域をコードしている技能配別を包含しうる。それは、免疫グロブリンH 免疫グロプリント日報または1 域 (または単一以サインデチドの一部としての可能のであり、 またはイン型に限定されない。さらに、第2の免疫グロブリンパートナーは、ド a b、または「1 (a b) 1 に見られるように、免疫グロブリンパを領域の一部と 含みうる (けなわち、適当なヒト不変領域または枠組み構造領域の分離した部分)。第2の融合パートナーはまた、宿主細胞の外表面上に露出した腹内性性質的 をつまり、62 ではいる配列を例えば、ファンディスプレーライブラリーの出して、または分析的または診断的検出のための蛋白質、例えば、西洋ワサビペル オキンダーゼ (HRP)、 β - ガラクトシダーゼなどをコードしている配列を例え

[0029]

Fv、Fc、Fd、Fab、Fab、またはF(ab')₂なる語は、それらの標準的な意味で用いられる。(例えば、Harlowら、"Antibodies A Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory、(1988)を参照のこと。)

本明細書で使用される場合、「操作された抗体」なる語は、改変抗体の型、すなわち、全足の合成抗体 (例えば、抗体フラグメントとは対照的に、キメラ、ヒト化抗体、新能能または免疫学的にエディットされたヒトが体)であって、ここに、選択されたエピトーブに対して特異性を有する 1 以上のドナー抗体の到総務分によって置換されたエピトーブに対して特異性を有する 1 以上のドナー抗体の到総務分によって置換されたいる抗体を示す。例えば、かかる分子は、非移飾上側、銀 たはキメラ1 側)と結合したヒト化日鎖またはその逆によって特徴付けられる抗体を包含しうる。操作された抗体はまた、ドナー抗体結合特異性を保持するために、アクセブター抗体1 ねまび/または14 順可変ドメイン特組み構造領域をコードしいる核機能列の改変によって特徴付けられる。 これらの抗体に、アクセブタ

一抗体由来の1以上のCDR(好ましくは全て)の本明細書に記載のドナー抗体 由来のCDRによる置換を含むことができる。

[0030]

「キメラ抗体」なる語は、異種の種由来のアクセプター抗体から由来のLおよ び日鎖不変領域と結合したドナー抗体から由来の天然に生じる可変領域(L鎖お よび日鎖)を含有する操作された抗体の型をいう。

「ヒト化統体」なる語は、非ヒトドナー免疫クロプリンから由来のそのCDR を有し、分子の残りの免疫グロプリン由来部分が1以上のヒト免疫グロプリンか ら由来である操作された抗体の型をいう。さらに、枠組み構造支持発基は、結合 プフィニティーを保存するように改変されうる (例えば、Queenら、Proc. Nat'1 . Acad. Sci. USA, 86, 10029-10032 (1989), Bodgsonら、Bio/Technology, 9, 421 (1991)を参照のこと)。

[0031]

「免疫学的にエディットされた抗体」なる語は、エディットされた抗体で治療 されるべき患者において抗体に対する免疫学的応答の可能性を減少させることを 目的としたクローニング人工産物、生殖細胞系増強などに関する領域をエディッ トするようにドナーおよび/またはアクセプター配列において変化を起こした操 作された抗体の型をいう。

[0032]

「アクセプター抗体」なる語は、そのHおよび/またはL鎖枠組み構造領域お

よび/またはその日および/またはし鎖不変領域をコードしている核酸配列の全 て (またはいずれか一部、好ましくは全て)を第一の免疫グロプリンバートナー に与える、ドナー抗体に遺伝学的に無関係の供給額由来の抗体(モノクローナル または組換え)をいう。好ましくは、ヒト抗体はアクセプター抗体である。

[0033]

「CDR」なる額は、免疫クロブリン日およびL職の超可変削減である抗体の 相補性失定削減アミノ酸配列として定義される(例えば、Kadatら、Sequences of Proteins of Immunological Interest、第4版、U.S. Department of Health and Husan Services、National Institutes of Health (1987)を参照)。免疫グ ロブリンの可変部分において3つの日鎖および3つのL鎖CDR領域(またはC DR領域)がある。したがつて、本明細言で使用される場合、「CDR」なる語 は、3つの日鎖CDRの全て、または3つのし鎖CDRの全て(または適当なら は、全日および全上鎖CDRの両方)をいう。CDRは、抗原またはエピトープ に対する抗体の結合のための)と量の接触疾基を提供する。本発明における目的の CDRは、ドナー抗体の質わないは 観似体を包含し、その類似体はまた、それらが由来するドナー抗体と同じ抗原結 合特異性および/または平和能力を実有または保持する。

[0034]

「抗原結合特異性または中和協力を共有する」なる語は、例えば、Fab G λ -1 はある特定のレベルの抗原アフィニティーによって特徴的けられるが、遺体構造機能においてFab G G λ -1 はある特定のレベルの抗原アフィニティーとなってコードされるCDR はより低いまたは高いアフィニティーを有する可能性があることを意味する。にもかかわらず、かかる環境においてFab G λ -1 に同じてドープを影響なるであるうことが手想される。 I機能的フラグメント」は、そのフラグメントが由来する抗体と同じ抗原結合特異性および/または中和能力を保持する、部分的日または14項回変配列(例えば、免疫グロブリン可変領域のアミノまたはカルボキシ末端での少量の欠失)である。

[0035]

「類似体」は、少なくとも1つのアミノ酸によって修飾されたアミノ酸配列で

あり、ここに、該終節は、化学的終節であることができ、または2、3 偏のアミ 力酸(けなわち、1 0 個未満)の置換または再起置であることができ、その終節 は、該アミノ煙配列が非終節制の生物学的特徴、例えば、抗取得異性および高 アフィニティーを保持することを可能にする。例えば、ある種のエンドヌクレア 一ゼ制度部位をCDR-エンコーディング領域内または周囲に作成する場合、置 様によって(サイレント) 架を製を構を対することができる

[0036]

類似体は、また、対立遺伝子要異として生じてもよい。「対立遺伝子要異また は修飾」は、本発明のアミノ酸またはペプチド配列をコードしている核酸配列に おける改要でもあ。かかる要異または修飾は、遺伝コードの縮重に起因するか、 または、所望の特徴を提供するように故意に操作されるものである。これらの変 異または修飾は、いずれかのコードされたアミノ酸配列における改変を生じても 生じなくてもよい。

[0037]

「エフェクター剂」なる語は、改変抗体、および/またはドナー抗体の天然もしくは合成のしまたは日鎖あるいはドナー抗体の他のフラグメントが落法により結合しうる光真白質担体分子をいう。かかる非蛋白質担体は、診断分野において使用される債用的な担体、例えば、ポリスチレンまたは他のプラスチックビーズ、多糖類、例えば、BIAcore(Pharmacia)システムにおいて使用されるような多糖類、または医学分野において有用であって、ヒトおよび動物への投身に安全な他の非蛋白質物質を包含することができる。他のエフェクター剤は、重金属原子または放射性同位体をキレートするための大環状環を包含しうる。かかるエフェクター剤、例えば、ボリエチレングリコールは、また、改変抗体の半減調を捌加するのに有用でありうる。

[0038]

II. コンピナトリアルクローニング

上記のように、いくつかの問題が、ハイブリドーマ技術のヒトモノクローナル 抗体の作成および単離への直接的応用を阻害してきた (G. KohlerおよびC. Mils tein, Nature, 256: 495-497 (1975))。これらのなかでも、ハイブリドーマ細 臨系統を形成するために用いられる適当な融合パートナーミエローマ細胞系統が ないことならびに形成された場合でもかかるハイブリドーマの安定性が乏しいこ とである。これらの欠点は、末梢循環におけるウロスキ異的B細胞の不足のた め、RSVの場合においてさらに悪化する。したがって、コンピナトリアルクロ ーニングの分子生物学的アプローチが好ましい。

[0039]

コンピナトリアルクローニングは、一般的に、PCT公開第WO90/14430号に開示されている。簡単に言えば、コンピナトリアルクローニングの目的は、細菌細胞の集団にヒト細胞、組織または器官の免疫学的遺伝テキャパシティーを移入することである。免疫適格性の細胞、組織または器官を用いることが好ましい。特に有用な供給源は、限定するものではないが、脾臓、胸腺、リンパ節、骨髄、扁桃および末梢血リンパ球を包含する。細胞は、イン・ピトロでRSVによって刺激されていてもよく、または免疫応答を生じたことがわかっているドナーもしくははIVであるが無底候性のドナーから選択されるる。

[0040]

ドナー細胞から単離された遺伝子情報は、DNAまたはRNAの形態であることができ、都合のよいことには、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)または同様の 技術によって消解される。RNAとして甲雌をわれる場合、強伝子情報は好ましく は、増幅前に逆転写によって。DNAに変換される。増幅は総合的であるかまた はより詳細に調整されることができる。例えば、PCRプライマー配列の注意探 い選択によって、免疫グロブリン遺伝子または遺伝子のクラス内のサブセットの 選択的増展を速度かることができる。

[0041]

いったん成分遺伝子配列、この場合、種々の日およびL抗体額の可能領域をコードしている遺伝子を得たならば、Lおよび日頻遺伝子をランダムな組み合わせで結合してランダムコンピナトリアルライブラリーを形成する。コンピナトリアルクローニングを容易にするための種々の組換えDNAペクター系が記載されている(例えば、PCT公開第WO90/14430前第、Scottおとび参はいるにのこと49:386-406 (1990);または米国特許第5223409号参照)。コンピ

ナトリアルライブラリーを作成すると、発現後、都合のよいことには生産物をR SV F 蛋白質でバイオパンニングすることによって、または必要ならば、より 詳細に下記するようなエピトーブ連斯バイオパンニングによってスクリーンでき ス

本明細書に記載するように、コンピナトリアルクローニングおよびスクリーニ ングには1本銀抗体を使用することが好ましく、次いで、所望の候補分子の選択 後に、それらを全長mAbに変換する。しかしながら、mAbのFabフラクメ ントもまた、クローニングおよびスクリーニングに使用することができる。

[0042]

III. 抗体フラグメント

本発明は、RS VのF蛋白質に向けられた誘導を集m A bに対する a c F v F a b またはF (a b ') $_2$ フラグメントの使用を意図する。これのフラグメントは独立して、RS V 一帳介性症状に対するイン・ビボでの保護的および治療的物質としてまたはRS V診断の一部としてイン・ビトロで有用でありうるが、それらは、新形態とト抗休の成分として本明細事において使用される。 a c F v フラグメントは、 L ーリンカー L 配向のいずれかにおいて約1 2 ア ミノ酸のリンカーによって連結された L および日頭 可密帽域を含有する。 F a b フラグメントは、全 L 鎖と日鎖のア ミノ未熘部分を含有し; F (a b ') $_2$ フラグメントは大田のブラインストは、全 L 鎖と日鎖のア ミノ未熘部分を含有し; F (a b ') $_2$ フラグメントは大田のブラグメントに大田のできる。 RS V 結合を1 クローナル抗体は、 コンピナトリアルファージライブラリーから得ることのできる。 F v または E a b フラグメントの供給源を提供する(例えば、Winter ら、Ann. R e v. Immanol., 12: 433-455(1994)またはBarbas b、 Proc. Nat'l. Acad. Sci. (USA) 89, 10164-10168(1992)参照、どちらもこれにより、出典明示により全体として組み込まれる)。

[0043]

IV. 目的の抗-RSV抗体アミノ酸およびヌクレオチド配列

Fab G λ - 1 または本明細書に記載の他の抗体は、ドナー抗体の抗原結合 特異性によって特徴付けられる種々の改変抗体の設計および獲得に有用な配列、 例えば、可変日および/またはし鎖ペプチド配列、枠組み構造配列、CDR配列 、機能的フラグメント、およびその類似体、およびそれをコードしている核酸配 列を与えうる。

[0044]

ー例として、このように本発明は、RSVヒトFab Gλ−1A由来の可変 L鎖および可変日類配列およびぞれから由来の配列を提供する。Fab Gλ− 1Aの日頻可変領域は、図4、8A−8Fおよび10A−10B(配列番号3− 4、13および15)に示される。

[0045]

可変 L 掛および日銀ペプチト配列をコードしている本発明の核酸配列またはそ のフラグメントは、また、CDRまたは枠組み構造領域をコードしている核酸配列 利内における特定の変化の突然変異誘発性導入、および発現用プラスミド中への 得られた修飾または融合核酸配列の組み込みに有用である。例えば、枠組み構造 およびCDR エンコーディング領域のヌクレオチド配列におけるサイレント屋 壊は、突然変異を起こさせたCDR(および/または枠組み構造)領域の挿入を で易にする制限構業部位を作成するために使用することができる。これものCD Rーエンコーディング領域は、本発明の新彩態とト抗体の構築に用いてもよい。

[0046]

遺伝コードの稲重を考慮して、本発明の可変日およびL鎖アミノ酸配列および CDR配列ならびにドナー抗体の抗原特異性を実有するその機能的フラグメント および類似体をコードする種々のコーディング配列が構築されうる。可変観ペプ チド配列またはCDRをコードしている本発明の単離試験配列またはそのフラグ メントは、第2の免疫グロブリンバートナーと作動可能に結合される場合、改変 抗体、例えば、キメラまたはヒト化抗体、または本発明の他の操作された抗体を 生産するために使用することができる。

[0047]

本明細書に記載の改変抗体の一部をコードしている単離核酸配列のほかに、天 然CDR-エンコーディング配列に相補的な配列またはCDR-エンコーディン グ領域の周囲のヒト枠組み構造領域に相補的な配列のような他のかかる核酸配列 が本発明に包含されることに注目すべきである。かかる配列は、書伝コードの箱 重によって図りおよび4(配列番号2および4)に示されるのと同じアミノ徳配 例をコードできる全ての核酸配列を包含する。図のおよび7、(配列番号5 - 1 2)は、かかる配列の提示を提供する。本発明に包含される他の有用なDNA配列 は、ストリンジェントなハイブリダイゼーション条件下 (T. Maniattisら、Molec ular Cloning (I Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory (1982), pages 387-389参照)でG2ー1 抗体をコードしているDNA配列 (例えば、図 3、4、8A-8F~11 (配列番号1-4、13-16)の配列 にハイブリ ダイズし、該状体の抗原結合性食料する配列を包含する。1のかかるストリン ジェントなハイブリダイゼーション条件の例は、4xSSC、65ででルイブリ ダイゼーションと、次いで、O. 1xSSC、65で1時間洗浄する。別法で は、例示的ストリンジェントなハイブリダイゼーション条件は、50%ホルムア ミド、4xSSC中42でである。好ましくは、これらのハイブリダイズするD NA配別は、少なくとも約18xタレオチド長、すなわち、およそのCDRの大 きさである。

[0048]

V. 改変された免疫グロブリンコーディング領域および改変抗体

改変された免疫グロブリンコーディング領域は、キメラ抗体、ヒト化、新形態 および免疫学的にエディットされたヒト抗体のような操作された抗体を包含する 改変抗体をコードする。所望の改変された免疫グロブリンコーディング領域は、 アクセプター免疫グロブリンバートナー中に挿入される、RSV抗体、 好ましく は、本発明によって提供されるような高アフィニティー抗体の抗原特性を有する ペプチドをコードするCDRーエンコーディング領域をscFv領域の形態で含 オする。

[0049]

アクセブターが免疫グロブリンパートナーである場合、上配のように、それは 、目的の第2の抗体領域、例えば、Fc 領域をコードしている配列を包含する。 免疫グロブリンパーナーは、また、それに対してしまたは日鎮不変領域がフレ ム内でまたはリンカー配列の手段によって融合する別の免疫グロブリンをコー ドしている配列を包含しうる。RSVの機能的フラグメントまたは類似体に向けられた操作された抗体は、同じ抗体との強化された結合をもたらすように設計されていてもよい。

[0050]

免疫グロブリンパートナーは、また、免疫グロブリンパートナーが常法により 作動可能に連結されうる非蛋白質担体分子を包含する上記のエフェクター剤と結 合していてもよい。

免数グロブリンバートナー、例えば、抗体配列とエフェクター制との側の融合 または結合は、いずれかの適当な手段によって、例えば、慣用的な実有結合また はイオン結合、蛋白質融合。またはヘテローニ省能性交差リンカー、例えば、カ ルボジイミド、グルタルアルデヒドなどによるものであってもよい。かかる技術 は当該分野で既知であり、従来の化学および生物化学テキストに容易に記載され ている。

[0051]

さらに、単に第2の免疫グロブリンパートナーとエフェクター剤の間に所望の 量の空間を提供するにすぎない情用的なリンカー配列もまた、改変された免疫グ ロブリンコーディング領域中に構築されてもよい。かかるリンカーの設計は当業 者によく知られている。

さらに、本発明の分子のシグナル配列を発現を増加するように修飾してもよい。例えば、Fab GA-1H鎖配列由来のシグナル配列およびCDRを有する 新形態とト抗体は、キャンパス (Campath) リーダー配列のような別のシグナル 配列で置換された元のシグナルペプチドを有していてもよい (Page, M.J. 6、Bi ofechnolosy 9:64-68 (1991))。

例示的な改変抗体、新形態ヒト抗体は、第2のヒト抗体から由来の不変H領域 $C_{H-1}-C_{H-3}$ に融合した $FabG\lambda-1$ の抗原特異性を有する可変Hお よび全上鎖ペプチドまたは蛋白質配列を含有する。

[0052]

またさらなる具体例において、本発明の操作された抗体は、それに付加的な物質を接着させていてもよい。例えば、組換えDNA技術の手法を用いて、Fcフ

ラグメントまたは完全な抗体分子の $C_{H-2}C_{H-3}$ ドメインが酵素または他の 検出可能な分子(すなわち、ポリペプチドエフェクターまたはリポーター分子) によって置換された本発明の操作された抗体を生産してもよい。

本発明のもう1つ別の所望の強白質は、全長の日およびL類を有する完全な抗体分子、またはそのいずれかの分離したフラグメント、例えば、FabまたはF(ab')。プラグメント、例えば、Fvまたは1本航抗体(SCA)または選択されたドナーFabG λ -1と同じ集界性を有するいずれか他の分子を含んでいてもよい。かかる蛋白質は、改変抗体の形態で使用されてもよく、またはその非融合形態で使用されてもよく、またはその非融合形態で使用されてもよい。

[0053]

免疫グロブリンバートナーがドナー抗体と異なる抗体、例えば、いずれかのイソ型または免疫グロブリン枠組み構造もしくは不要領域のクラス由来であるとさい起が、操作された抗体がませる。操作された抗体は、10世輪紀、例えば、アクセブター抗体由来の免疫グロブリン(Ig)不要領域および可要枠組み構造領域、およびドナー抗体、例えば、本明細書に記載の抗一RSV抗体由来の「以上の(好ましくは、全ての)CDRを合むことができる。さらに、核酸またはアミ、食酸レベルにおけるアクセブター加入b しおよび/または日可変ドメイン枠組み構造領域またはドラーにかなが、10世紀が大きたは日可変ドメイン枠組み構造領域またはドラーに体が原動合物異性を保持するために、または潜在的な免疫原性を減少させるためと作業を入り

10054】

かかる操作された抗体は、RSV mAb (記載のように修飾されていてもよい)の可要日および/またはL額の1つ (または両が)あるいは下記で同定される日またはL銀CDRの1以上を用いるように設計される。本名明の操作された休休は、中和性であり、すなわち、それらは、図ましくは、RSV感染の動物モデルにおいてイン・ビトロおよびイン・ビボでウィルス増殖を阻害する。

[0055]

かかる操作された抗体は、RSV抗体機能的フラグメントに融合したヒトHお

よびL原本要領域を含有する新形態とト抗体を包含しうる。適当なヒト (または他の動物) アクセプター抗体は、慣用的なデータベース、例えば、KABAT 『登験館制 データベース、Los Als mos データベースおよびSwiss Proteinデータベースから、ドナー抗体のヌクレオチドおよびアミノ酸配列に対するホモロジーによって選択されたものであってもよい、ドナー抗体の枠組み構造領域に対するホモロジー(アミノ酸に基づく) によって特徴付けるしたとト抗体は、ドナーCDRを構入するための日銀不変領域および/または日鎖可変枠組み構造領域を提供するのに適当でありうる。L銀不変または可変枠組み構造領域を失えることのできる適当なアクセプター抗体は、同様に選択されうる。アクセブター抗体はおびL銀が同じアクセブター抗体から由来する必要がないことに注目すべきである。

[0056]

望ましくは、異種枠組み構造および不変領域をヒト免疫グロブリンクラスおよ びイソ型、例えば、IgG (4のうちサブタイプ1)、IgM、IgAおよびI gEから選択する。Fcドメインは、天然配列に限定されないが、機能を改変す る当該分野で既知の突然変異変種を包含する。例えば、突然変異は、ある特定の IgG抗体のFcドメインにおいてFc-媒介性補体およびFc受容体結合を減 少させ (A. R. Duncanら、Nature, 332:563-564 (1988); A. R. DuncanおよびG. W inter, Nature, 332:738-740 (1988); M.L. Alegreb, J. Immunol, 148: 3461-3468 (1992); M.-H. Taoら、J. Exp. Med. 178:661-667 (1993);およびV. Xuら 、I. Biol. Chem., 269:3469-2374 (1994)) : クリアランス率を改変し (I. K. Kimら、Eur. I. Immunol., 24: 542-548 (1994)) : 構造的異種性を減少させる (S. Angalら, Mol. Immunol, 30: 105-108 (1993)) ことが記載された。また、 IgMの星部セグメントの付加または他の突然変異 (R.I.F. SmithおよびS.L. M orrison, Biotechnology 12: 683-688 (1994); R.I.F. Smith 5, J. Immunol., 154: 2226-2236 (1995)) あるいは I g A の尾部セグメントの付加 (I. Karivら、 J. Immunol., 157: 29-38 (1996)) による抗体のオリゴマー化のような他の修飾 が可能である。しかしながら、アクセプター抗体は、ヒト免疫グロブリン蛋白質 配列のみを含む必要はない。例えば、ヒト免疫グロブリン鎖のDNA配列エンコ ーディング部分がポリペプチドエフェクターまたはレポーター分子のような非免 疫グロブリンアミノ酸配列をコードしているDNA配列に融合している遺伝子を 構築してもよい。

[0057]

したがって、改変抗体は、好ましくは、天然ヒト抗体またはそのフラグメント の構造を有し、効果的な治療的用途、例えば、ヒトにおけるRSV媒介疾患の治 療または診断的用途に必要とされる特性の組み合わせを有する。

改要抗体がさらに、ドナー抗体の特異性および高アフィニティーに決して影響 を及ぼすことなく、可変ドメインアミノ酸における変化によって修飾されうることは、当業者に理解されるであろう(すなわち、類似体)。 日およびし鎖アミノ 酸か可変ドメイン枠組み構造またはCDRまたはその両方において他のアミノ酸 によって置換されうることは予想される。特に、本明細書における実施例に設明 されるように、かかる再構築された配列の免疫学的エディティングが好ましい。 【0088】

さらに、可変または不変領域は、上記のように、本発明の分子の選択的特性を 強化または減少するように改変されうる。例えば、2量化、Fc要容体への結合 、または補を結合し活性化する能力である(例えば、Angalら、Mol. Immunol. 、30:105-108 (1993); Xuら、J. Biol. Chem. 269: 3469-3474 (1994);およて別 interら、EP 307, 434-P参照)。

かかる抗体は、下記のように、RSV媒介疾患の予防および治療に有用である

[0059]

VI. 改変抗体および操作された抗体の生産

本発明の得られる新形態にト抗体は、組換え宿主細胞、例えば、COS、CH のまたはミエローマ細胞において発現できる。 慣用的な発現ベクターまたは組換 えブラスミドは、改変抗体のこれものコーディング配列を宿主細胞中における複 製および発現および/または宿主細胞からの分泌を制御できる慣用的な調節配列 と作動可能に結合して配置することによって生産される。 調節配列は、他の妊如 の抗体から得ることのできるプロモーター配列、例えば、CMVプロモーター およびシグナル配列を包含する。同様に、根補的液体しまたは日顔をコードする DN A配列を有する第2条現ペックーを生産することができる。好ましくは、該 第2条現ペッターは、コーディング配列および選択マーカーが関係することを除 き、第1のペッターと同一である。これは、可能な限り、各ポリペプチド鎖が機 能的に発現されることを保証する。別法では、改要抗体の日およびし鎖コーディ ング配列は、単一ペックター上に発作しる。

[0060]

選択された宿主無陰は、慣用的な核術によって、第一および第二のベクターと同時トランスフェクトして(または単純に単一ペクターでトランスフェクトして(または単純に単一ペクターでトランスフェクト協主 細胞を作成する。次いで、トランスフェクト細胞を慣用的な技術によって培養して、本発明の操作された抗体を生産する。組換え日鏡および1歳の両方のアソシエーションを包含する抗体の生産は、因相等表免費フセイ(FLISA)まはラジオイムノアッセイ(RIA)のような適当なアッセイによって培養物中において規定される。同様の慣用的な技術を用いて、本発明の他の改変抗体および分子を停塞してもよい。

[0061]

本発明の方法および本発明の組成物の構築において用いられるクローニングおよびサブタローニング設階に適当なペクターは、当業者によって選供されるうる。例えば、便用的なりUCシリーズのクローニングペクターが用いられる。例えば、日前的なりUCシリーズのクローニングペクターが用いられる。同じまれる1のペクターはpUC19であり、Amersham (Buckinghamshire, United Kingdom) またはPharmacia (Uppsala, Sweden) のような供給会社から市販されている。容易に整製でき、クローニングが位むよび環保遺伝子 (例えば、就会質問性) を豊富に有し、取り扱いが簡単ないずれのペクターをクローニングに用いてもよい。したがって、クローニングペクターの選択は、本発明における制限的因子ではない。

[0062]

同様に、本発明による操作された抗体の発現に用いられるベクターは、いずれ かの慣用的なベクターから当業者によって選択されうる。好ましいベクターは、 例えば、pCDまたはpCNを包含する。ベクターは、また、選択された宿主細 施中における異種DNA配列の複製および発現を指示する選択された調節配列 (例えば、CMVプロモーター)を含有する。これらのベクターは、操作された抗 体または改変された免疫グロプリンコーディング領域をコードする上記のDNA 配列を含有する。さらに、ベクターは、即庫の操作に呈ましい制度配合の挿入に よって修修された選択された免疫グロプリン配列を組み込んでいてもよい。

[0063]

発現ベクターは、また、異種DNA配列。例えば、哺乳動物ジに FU 業酸レダ クターゼ憲伝子 (DHFR) の発現を増幅するのに適当な遺伝子によって特徴付 けられうる、他の好ましいペクター配列は、ウジ成長ホルモン (BGH) および ペータグロビンプロモーター配列 (betaglopro) のようなポリアデニル化 (ポリ A) シヴナル配列を包含する。本明細書において有用な発現ベクターは、当業者 によく知られた技術によって各成される人。

かかるベクターの成分、例えば、レブリコン、選択遺伝子、エンハンサー、ブ コモーター、シグナル配列などは、選択された領主中における銀換えDNAの生 産物の発現および/または分泌を指示するのに使用するために、商業的または天 然起源から得ても、または既知の手話によって合成されてもよい、順乳動物、細 新、昆虫、呼はおよび真菌発現の分野において多数の型が知られている他の適当 な発現ベクターもまた、この目的のために選択されりる。

[0064]

本発別は、また、操作された抗体またはその改変された免疫グロブリン分子の コーディング配別を含有する組換えプラスミドでトランスフェクトされた網胞系 続を包含する。これらのクローニングペクターのクローニングおよび他の操作に 有用な宿主細胞もまた、慣用的である。しかしながら、もっとも望ましいことに 、イー・コリ (E. coli) の他々の系統由来の細胞は、クローニングペクターの 複製および米条例の改変抗体の横索における他の機能に使用される。

本発明の操作された抗体または改変抗体の発現に適当な宿主細胞または細胞系 統は、好ましくは、CHO、COS、繊維芽細胞(例えば、3T3)および骨髄 細胞のような哺乳動物細胞、より好ましくは、CHOまたは骨髄細胞である。と ト細胞を使用してもよく、したがって分子をヒトグリコシル化パターンで修飾できる。別述では、他の真球押胞系統を用いてもよい。適当な哺乳動物宿主細胞の選択および形質転換、培養、明郁、スクリーニングならびに生産物生産および精製の方法は当該分野で既知である。例えば、SambrookらMolecular Cloning (A Laboratory Manual), 2nd edit., Cold Spring Harbor Laboratory (1989)を参照のこと。

[0065]

細菌細胞は、本発明の組換えscFv、FabおよびMAbの発現に適当な宿主細胞として有用であることが証明されうる(例えば、Plucektuna, A. Imauno I. Rev., 130, 151-188 (1992))。Fabは通常グリコシル化せず、発現を輸出するように操作でき、それにより、ミスフォールディングを容易にする高濃度を低下させることができるので、細菌細胞において発現された蛋白質が非フォールディングを活動るがは非グリコシル化化能のある傾向は、たいして問題ではない。にもかかわらず、細菌細胞において生産されたいずれの組換えFabも、抗原結合能力の保持についてスクリーンされるである)。細菌細胞によって発現された分子が適当に折りたたんだ影響で生産されたいずれの組織えFabも、抗原結合能力の保持についてスクリーンされるである)。細菌細胞は望ましい宿主であるう。側はば、発現に使用されるイー・コリの電々の系統は、バイオテクノロジーの分野において着生細胞としてよく知られている。ビー・ズブチリス (B. subtilis)、ストレプトミセス (Streptomy cos)の確々の系統は、他の細菌などもまた、使用される。と一・ズブチリス (B. subtilis)、ストレプトミセス (Streptomy cos)の確々の系統。他の細菌などもまた、使用されうる。

[0066]

所望により、当業者に知られた酵母細胞もまた、昆虫細胞、例えば、ドロソフィラ (Drosophila) およびレビドプテラ (Lepidoptera) およびウイルス発現系と同様に宿主細胞として利用可能である (例えば、Millerら、Genetic Engineering, 8, 277-298, Plenum Press (1986)およびそこに引用される参考文献を参照のこと)。

本発明のベクターを構築しうる一般的な方法、本発明の宿主細胞を生産するの に必要なトランスフェクション方法および本発明の改変抗体をかかる宿主細胞か ら生産するのに必要な培養法は全て、慣用的な技術である。同様に、いったん生 産されたならば、本発明の改変抗体は、硫酸アンモニウム沈敷、アフィニティー カラム、カラムクロマトグラフィー、ゲル電気泳動などを包含する当該分野の標 神的な手法にしたがって、細胞培養内容物から特製されうる。かかる技術は、当 該分野の技術的であり、本発明を制限しない。

[0067]

新形態抗体のまた別の発現方法は、トランスジェニック動物における発現を利用しうる。例が的系は、米国特許第4873316号に記載されている。該参考文献に記載された発現系は、動物のカゼインプロモーターを使用し、哺乳動物中にトランスジェニック的に組み込まれた場合、雌が所望の組換え蛋白質をその乳中に生産することが可能である。

[0068]

いったん望ましい方法によって発現したならば、次いで、操作された抗体を適 当なアッセイを用いてイン・ピトロ活性について試験する。現在、RVに対す る改要抗体の変性および定量が結合を評価するために、慣用的なELISAアッ セイ様式が用いられる。さらに、他のイン・ピトロアッセイおよびイン・ピボ助 物モデルもまた、通常のクリアランスメカニズムにもかかわらず体における改変 抗体の持続性を評価するために行われるその後のヒト臨床的研究の前に、中和効 力を確かめるために用いてもよい。

【0069】 VII. 治療的/予防的用途

本発明はまた、本明無書に記載の1以上の抗体(改変、新形態、モノクローナルなど)またはそのフラグメントを包含する有効量の抗体を投与することを特徴とするRSVに関連した症状を体験しているヒトを治療する方法に関する。

本発明の分子の使用によって誘導される治療的は溶は、RSVへの結合により 生じ、したがってその後、RSV繁殖を阻害する。したがって、本発明の分子は 治療的用途に遭した調製物および処方における場合、RSV感染を体験してい さといた大いに望ましい。例えば、季節的な症状の発現などを治療する場合、よ り長期の治療が望ましい。投り量および治療の神経期間は、ヒト爆魔における本 毎明の分子の様数的な存続期間に関係し、治療されるべき状態および患者の総体 的な健康に依存して当業者によって調整されることができる。

[0070]

本発明の改変抗体、抗体およびそのフラグメントは、また、単独または他の抗 体、特に、F蛋白質上の他のエピトープまたは他のRSV標的抗原と反応するヒ トまたはヒト化mAbを予防的薬剤として一緒に使用してもよい。

本発明の治療および予防的薬剤の投与様式は、宿主に薬剤をデリバリーするい ずれかの適当な経路であってもよい。本発明の改変抗体、抗体、操作された抗体 およびそのフラグメント、および医薬組成物は、非経口役与、すなわち、皮下、 絡り、静脈内生たは鼻腔内に特に有用である。

[0071]

本発明の治療および予防的原剤は、本発明の有効量の改変抗体を活性成分として医薬上許容される担体中において含有する医薬剤成めとして調整とれる点体
肝川に帰慮された形態において、好ましくは生理学的り日に緩衝化された抗体を含有する化無態減酸または溶液が好ましい。非経口投与用組成物は、一般に、医薬上許容される担係、好ましくは木性担体中に溶解した本発明の操作された抗体またはそのサラトルの溶液を含むである。最後の木性担体を用いてもよく、放射を対してある。これらの溶液は、減 菌状態であり、一般に、粒子物質を含むしなか。これらの溶液は、減 菌状態であり、一般に、粒子物質を含むしない。これらの溶液は、慣用的なよく 知られた減度技術(例えば、5番)によって戦歯される。 組成物は、試えどの出りた減度性が高くの医薬上許容される補助物質を含有しうる。かかる医薬処力中における本発明の抗体の濃度は、組成く変化するとおでき、すなわち、約0、5重量%ほどの大きさまでで変化でき、湯根さな変化するとおでき、すなわち、約0、5重量%ほどの大きさまでで変化でき、湯根さな変化するとかでき、または少なくとも1重量%、15または20重量%ほどの大きさまでで変化でき、湯根された物定の投与様式にしたがって、主に流体容積、粘度などに基づいて需求されるであるである。

[0072]

したがって、筋内注射用の本発明の医薬組成物は、1mL 誠菌緩衝化水および 約1ng~約100mg、例えば、約50ng~約80mgまたはより好ましく は、約5mg~約75mgの本発明の操作された抗体を含有するように課製でき た。同様に、静脈内注入用の本架例の医薬組成物は、約250mlの結構リンガ 一般および約1mg〜約75mg/mlおよび好ましくは5mg〜約50mg/ mlの本築例の機件された抗体を含有するように調製できた、非純日投与可能な 組成物を調製するための実際の方法は、よく知られているか、または当業者に明 らかであり、例えば、"Remington's Pharmaceutical Science"、15版、Mack P blishing Company, Easton, Pennsylvaniaは記むてより評解に記載されている

[0073]

医薬調製物における場合、本条明の治療剤および予防が単位投与系態で存在することが好ましい。適当な治療上有効投与量は、当業者によって容易に決定できる。ヒトまたは他の動物において実症性疾患を効果的に治療するために、体重70kgあたり約0.1mg〜約20mgの1投与量の本発明の蛋白質または抗体を非経口、好ましくは、静脈内または筋内投与すべきである。かかる役分量を必要ならば、内料桜によって適宜選択された適当な時間間隔で繰り返してもよい

[0074]

本発明の改変抗体および操作された抗体は、また、RSV媒介疾患の決定また はかかる妊患の治療の通行を追跡するためのような診断的計画に用いてもよい。 診断的試験として、これらの改変抗体をBLISAおよび両流。血漿または他の 適当な組織中のRSVレベルまたは培養液中のヒト細胞によるその放出の測定の ための他の専用的なアッセイ検索において使用するために使用的にラベルしても とい。改変数体を用いるアッセイの性質は慣用的であり、抜幅デえ個限しない。

[0075]

本明細書に記載の抗体、改変抗体またはそのフラグメントは、保等のために凍 結乾燥でき、使用前に適当な損体中で復元できる。該技術は、慣用的な免疫グロ ブリンで効果があることがわかっており、当該分野で既知の凍結乾燥および復元 技術を用いることができる。

下記の実施例は、例示的な操作された抗体の構築および適当なベクターおよび 宿主細胞中におけるその発現を包含する本発明の種々の態様を説明するものであ り、本発明の範囲を制限するものとして解釈されるべきではない。全てのアミノ 酸は賃用的な3文字表記または1文字表記によって示される。全ての必要な制限 酵素、ブラスミドおよび他の砂葉および材料は、別記しない限り、商業的に入手 可能である。全ての一般的なクローニングライゲーションおよび他の組換えDN A法は、1. Maniatisら(上掲) またはSaabrookら(上掲)において行われたとお りであった。

[0076]

実施例1:G λ-1 scFv-1の単離

1 本額 (s c) F v ライブラリーを放意にRSVに曝露した個体から調製し、記載の手法にしたかって組換えRSV F 蛋白質に対して選択した (R.H. Jackson ho, Protein Engineering, A Practical Approach, A.R. Rees S編, Oxfordiviersity Press, chapter 12, pp. 277-301, 1992; H.R. Hoogeboom B, Nucl. A cid Res., 19: 4133-4137 (1991); J.D. Marksb, J. Mol. Biol., 222: 581-59 7 (1991))。 簡単に言えば、リンパ球を壊滅後15日日に採取した血液純料から単離した。リンパ球から単離した、NNAをファーンディスプレーのためのscFVエンコーディングレバートリーの課製に用いた。V領域プライマーのセットを日鎖ドメイン1 I g G 対よび I g Mならびにし鎖C ー x 対よびC ー λ のためので変領域プライマーと対にし、抜いで、オーバーラップP C R によってsc F v V H ー V L 配向において15アミノ鎖スペーサー (グリシン₄ーセリン)。 (配列番号 2 1) と連結した(プライマーの記載についてJ.D. Marks 6 (上掲)を楽削)。

[0077]

[0078]

s c F v 一 憲伝子 3 融合を展示するファージライブラリーをグラスミドライブラリーの各々を和1 3 K 0 7 ベルパーファージで感染させることによって調製し (R.B. Jackson (上掲))、 機 M に、ブラスチック上にコートした組換え F 蛋白 買に対する 2 ラウンドのパンニングに付した。第1 ラウンドにおいて、2.5 m 1 リン酸級酸化セーライン(P B S) /2 % M a r v a 1 $^{\rm TM}$ 収開産機 ミルク中 における 10 $^{\rm 1}$ 1 $^{\rm TM}$ 2 $^{\rm TM}$ 3 $^{\rm TM}$ 2 $^{\rm TM}$ 2 $^{\rm TM}$ 2 $^{\rm TM}$ 3 $^{\rm TM}$ 3 $^{\rm TM}$ 2 $^{\rm TM}$ 3 $^{\rm TM}$ 4 $^{\rm TM}$ 3 $^{\rm TM}$

[0079]

イー・コリを溶出したファージで感染らせ、各出気ライブラリー由来の96個のコロニーをヘルパーファージで重複感染させ、F蛋白質結合活性についてスクリーンした。たった4個の胎性クローンが1gGライブラリーについて観察された。部分配列分析によって、全クローンが1gGライブラリーについて観察された。部分配列分析によって、全クローンが3つの異なる日鎖の1つを有した。6個のクローンの日およびL鎖V領域の完全な配列は、全て、1gGライブラリーから得られた。

[0080]

これらの6個のクローンの各々の満定濃度(titered)ファージストックの連続希釈波を組換え下蛋白質およびRSV感染細胞ライゼートへの結合についてELISAによって試験した。全でが死白質への結合を示し、GAー1と呼ばれるファージが最も良好な活性を示した。しかしながら、GAー1および3個の他のクローンは、RSVライゼートへの結合をほとんと示さなかった。

[0081]

3つのクローン: Gλ-1、Gλ-3 (ライゼート結合陽性)、およびGκ-

[0082]

中和がエビトーブに関係なくウイルスのファージューティングだけに起因しうるという可能性に注目するために、非中和Fab5ー16のファージ調製物を同じアッセイにおいて試験した。4つのアッセイのうち3つにおいて対照ファージと同様であった(接1、実験4-7)。Fab5-16および対照M13K07ファージの両方による可変中和のこの混乱する結果により、ウイルス中和研究は結論に渡しなかった。

[0083]

【表1】

表Ⅰ												
ファージ試	ウイルス中和 (IC _{ε0} x 10 ^{†)}											
料	(aru または kru/ml) ²											
	実験番号											
	1	2	3	4	5	6	7					
Gκ-1 а	1,600		<300									
ь				<10	<7							
Gλ-1 a		80	<300									
ь				8.1	11							
c							120					
Gλ-3 a		900	<300	180								
ь					<7	10						
c							730					
M13K07a			>10 ⁶	>105		>5,000						
ь					+全希釈	+ 全希釈	>104					
Fab 5-19a				>105	40	180						
ь							3.5					

凡例:

1 M.J. Cannon, J. Virol. Meth., 16:293-301によるアッセイ。100感染中 心/ウェルのウイルスを示されたファージの希釈液と一緒に1時間インキュベー トし、次いで、感受性細胞に3時間添加した。ウイルス/ファージ溶液を吸引し 、新しい培地と交換し、細胞を一晩インキュベートした後、ウイルス感染細胞に ついてペルオキシダーゼ染色した。

- 2 aru=アンピシリン耐性単位、ファージミド含有粒子の測定単位。
- kru=カナマイシン耐性単位、ファージゲノムを含有する粒子の測定単位 (M13K07対照の場合のみ)

[0084]

これらの結果を考えると、ファージストック対既知の濃度の抗体蛋白質に依存

する全てのアッセイによってより不明瞭になったが、(1) F - 蛋白質へのその 見かけのより良好な結合、(2) B 4 抗体による結合のその遊泉が開電来および(3) ウイルス中和アッセイにおけるバックグラウンドを超えるその示聴される活 性に基づいて、G 2 - 1 が強力な中和抗体のための最も可能性のある候補として 選択された。

[0085]

実施例2:G2-1 scFVのmAhバージョンAへの変換

G 2 — 1 のV 日およびV L 領域のD N A およびコードされる蛋白質配列を各々、図 3 (配列番号 1 および 2) および 4 (配列番号 3 および 4) に示す。 哺乳動物細胞における発現の場合、G 2 — 1 プラス ミド由来の H 鎖可変領域を洗体鏡の発現がサイトメガロウイルスプロモーター (C M V) プロモーターによって制御されるプラスミド p C D N (Nambi, A. 6、 Mol. Cell. Biochem., 131: 75-86 (1994)) の誘導体中にクローン化した。プラスミド p C D ー H C 6 8 B は、全長 H 鎖を発現するために用いられ、プラスミド p C D ー H u L C は全長 L 鎖の発現に用いられる。

[0086]

最初の構築物において、アミノ末端の配列における変化は、ブラスミドGえー 1由来の上類および日類可変頻敏をクローニングするために用いられるPCRプ ライマーによって導入された。これらの構築物において、Hおよび上額両方のペ ブチドシグナル配列は、キャンパス上類から誘導される 他、JPage ら、Biotechn clogy 9: 64-68 (1991)) 。可変傾域のアミノ末端および特組予構造 4 のための プライマーを用いて、Gえー1の日鎖をGネー1ファージミドDN からPCR 増幅した。 得られたPCRフラグメントをXho1 (アミノ末端プライマーによって導入された部位) およびBstE11 (特組み構造 4 における天然の部位) で切断し、中間ペクター、F4HCV中にXho1/BstE11 部位にてクローン化した。

[0087]

該クローニングは、 $G\lambda-1$ の可変領域を別の抗-RSV H鎖194-F4の不変領域(ヒトハイブリドーマからSmithKline Beechamでクローン化された)

上に連結した。該中間係クローンをX h o l およびB s p 1 2 0 1 で切断し、p CD一HC 6 8 B中における同じ縮位に導入した。X h o l 部位はP CRプライ マーによってアミノ末端に導入され、p CD一HC 6 8 B中に同じ総位でクローン化した場合、キャンパスリーダー配列がフレーム中において先に位置する。B s p 1 2 0 1 部位は天然であり、C $_{H-1}$ ドメインの開始における高く保存された部位であり、p CD一HC 6 8 B中に同じ部位でクローン化した場合、C $_{H-1}$ の残りの配列からヒト1 $_{B}$ G $_{H-2}$ の機・位・幅にフレーム内にある。得られた構築物、G $_{A}$ $_{A}$ $_{B}$ $_{A}$ $_{B}$ $_{B}$

[0088]

々、図8A-8F (配列番号13) および9A-9E (配列番号14) に示す。 ベクターの該セットを用いて、COS細胞およびCHO細胞中において抗体G λ

1 Aを生産した。

[0089]

実施例3:補正したGλ-1HおよびL鎖のクローニング

1本類Fッ(scFッ)フォーマット由来のGA-1日鎖の可変陶煉の全長フォーマット中へのクローニングにおいて、クローエング目的のために、アミノ末畑の5番目のアミノ酸をValからLeuへ変化させた。この変化を補正するために、PCRプライマーがpCD中にクローン化したGA-1日鎖のアミノ末端のために設計され、それは、5番目のアミノ酸をValに戻した。補正は、補正プライマーおよび外部5′および3′プライマーとして各々、CMVプロモーターおよびC11-2不変領域州の配列にアニールするプライマーを用いるPCRオーバーラップ技術によって導入された。最終的なPCR産物を制限酵素、EcoRIおよびBsp1201で消化し、GA-1Apcdベクター中に同じ部位でクローン化してGA-11Bpcdを修成した。

[0090]

最終的な構築物を配列決定して、H鎖のアミノ未端がEVQLLE (配列番号 17) からEVQLVE (配列番号 18) に補正されたことを証明した (図6参 18) 。補正されたH鎖、G λ -1Bのコーディング領域のヌクレオチド配列を図 10A-10Bに示す (配列番号 15)。

を作成した。

[0091]

最終的な構築物を配列決定して、L鎖のアミノ末端が--ELからQSVL(配列番号10のアミノ酸1-4)へ補正されたことを証明した。

植正されたL類のコーディング領域のヌクレオチド配列、 $G\lambda-1$ Bを図1 1 に示す(配列番号16)。該ベクター $G\lambda-1$ B p c n を $G\lambda-1$ B p c d と一緒に用いて、COS 細胞およびCHO 細胞中において抗体 $G\lambda-1$ Bを生産した

[0092]

実施例4:哺乳動物細胞におけるG 1-1 mABの生産

最初の特徴付けのために、各パージョンのm A b 精祭物、G A - I A HおよびL 鎮 C G A - I B HおよびL 鎮をC O S 細胞中に出いて基本的にCurrent Protocols in Molecular Biology, eds F.N. Ausubel E. 1988, John Wiley &; Sons, vol. 1, section 9.1に記載のように発現させた。トランスフェクション後 1 日日に、起業増減治地を直消不合治地 (Smith Kline Beecham) で置き換え、それる 3 日日に交換した。会共に入手可能な培地、I T S ^{T M} P r e m i x、インスリン、トランスフェリン、セレニウム混合物 (Collaborative Research, Bedford, Mú) および 1 mg/m l ウシ電荷アルブミン (B S A) を捕捉したDME Mを用いて、同様の過程のいくは表型が得らない。

[0093]

mAbは、3日および5日目の順化熔地から標準的なプロテインAアフィニティークロマトグラフィー法 (例えば、Protocols in Molecular Biologyに記載されている) によって、例えば、Prosep Aアフィニティー樹脂 (Bioproces sing Ltd., 以) を用いて調製された。

より大量のG λ - 1 B m A B (100-200 m g) を生産するために、ベクターを有標のC H O 細胞系中に導入した。しかしながら、以前に思考されたように d h f r - C H O 細胞を用いて同様の結果が得られるであろう (P. Hensley J. J. Biol. Chem., 269: 23949-23958 (1994))。簡単に言えば、全30μgの線状化プラスミドDNA (H 動およびL 動ベクターのA またはB セットの各1

5μg)を1×10⁷細胞中にエレクトロポレートした。細胞を最初に、96ウェルブレート中においてタレオシド不含培地中で選択する。3~4週間後、増 塩隔性ウェル由来の培地をELISAアッセイを用いてヒト免疫グロブリンにつ いてスクリーンする。最も高、発現するコロニーをトランスフェクトしたベクタ 一の増幅について高濃度のメトトレキサート中において広げ、選択する。プロテ インAアフィニティークロマトグラフィー(プロテインAセファロース、Pharma cia)、次いで、サイズ排除クロマトグラフィー(Superdex 200, Pharmacia)を 用いる標準的な手法によって抗体を類化活地から構製する。

[0094]

溶出した抗体の濃度および抗原結合括性をELISAによって調定する。抗体 含有フラクションをブールし、サイズ排除クロマトグラフィーによってさらに精 製する。いずれかのかかる抗化こかいて予想されるとおり、SDS-PAGEに よって、優勢な蛋白質生産物は、非選元条件下で約150kdに移動し、50お よび25kdの2つのバンドが選元条件下で現れた。CHO細胞において生産さ れた抗体の場合、SDS-PAGEによる判断によると純度は>90%であり、 濃度はアミノ酸分析によって正確に決定された。

[0095]

実施例5:G1-1 mABの組換えF蛋白質への結合

G λ - 1 m A B の組換え F 蛋白質への結合は、標準的な固相 E L 1 S A において測定された。 P B S p H 7. 0 中で希釈した抗原をポリスチレン丸底ミクロプレート (Dynatech, Immunolon II) 上に 1 8時間較着させた。 次いで、ウェルを吸引し、1% T w e e n 2 0 を含有する P B S 中における 0. 5% 煮沸カゼイン (B C) (P B S / 0. 0 5 % B C) で 2 時間プロックした。 抗体 (5 0 μ 1 / ウェル)を 0. 0 2 5 % T w e e n 2 0 を含有する P B S / 0. 5 % B C 中において種々の濃度に希釈し、抗原接費シェル中で1時間インキュペートした。 プレートを 0. 0 5 % T w e e n 2 0 を含有する P B S で i t i t t で は 3 2 0 ミッロプレート洗浄機を用いて3 回洗浄し、次いで、1:500 0 希釈した日 R P 一標 職化プロテイン A / G (5 0 μ 1)を添加した。3 の元浄後、T M B 1 u e 基質 (T S 1、 # I M D) を 2 が 上した。 1

N H_2 S O_4 の添加によって反応を止め、Biotek ELISAリーダーを用いて吸光 度を $450\,\mathrm{nm}$ で記録した。

[0096]

 $G\lambda-1$ mABの抗原結合エビトーブを養合ELISAにおいて試験した。G $\lambda-1$ mABは、高濃度のRSMU19またはB4、2 つの強力や mABは、「信仰をはた」。「560-271 (1991): Kenneyり。」」、「60・N ivrol.,69: 3 023-3032 (1988))と混合し、F蛋白質被鞭ウェルに加えた。Abrizaら、J. Gen. Virol.,73: 2225-2234 (1992)において以前に記載されたように、mAb RS MU19およびB4によって認識されるエビトーブ領域は互いに全く別倒である。 競合研究において使用されたG $\lambda-1$ mABの濃度は、下抗原に対して最大9 0%の結合を与えるように予め決定された。他のmABの存在下でのG $\lambda-1$ mABの結合は、HR P機像化マギ抗ーヒトIgGを用いて検出された。反応は上記のように開始した。

[0097]

G λ -1 mABは、EL I SAによって組換え下(r F)蛋白質への強力な結合を明らかにした(mAB Bに対するEC $_{50}$ =2. 6 ng/m1)。G λ -1 mABの r F 蛋白質への結合は、抗原認識に不可欠なF 蛋白質マミノ酸が起列番号 2 0の r ミノ酸ン 2 7 2 7 2 8 2 8 2 7 2 8 2 8 2 7 2 8 2 8 2 8 2 7 2 8 2 8 2 9 2 8 2 8 2 9 2 8 2 9 2 8 2 9 2 8 2 9 2 8 2 9 8 2 9 2 8 2 9 9 2 9 9 2 9 9 2 9 9 2 9 2 9 2 9 2 9 2 9 2 9 2 9 2 9 2 9 2 9 2

【0098】 実施例6:G2-1 mABのイン・ピトロ融合-阻害活件

G λ - 1 m A B のウイルス誘導性細胞融合を阻害する能力は、イン・ピトロで の微量中和アッセイ (Beeler 5、 J. Virol., 63: 2941-2950(1989)) の修飾を用 いて決定された。該アッセイにおいて、5 0 μ 1 の R S. L o n g 系統ウイルス (10-100 TC 1D 5 o / ウェル (American Type Culture Collection AT CC VR-26) シを2ペラシ粉児 施帯 (F C S) を含まする最少必須焙地 (MF M)

中において、37℃、5%CO2で4時間0.1ml VERO細胞 (5x10 ³/ウェル) (ATCC CCL-81) と混合した。次いで、mABの連続的な2倍希釈 液 (4連) (50μ1)をウイルス感染細胞を含有するウェルに加えた。対照培 養物は、ウイルスのみでインキュベートした細胞(陽性ウイルス対照)または培 地のみでインキュベートした細胞を含有した。

[0099]

培養物を37℃で5%CO。中において6日間インキュベートし、そのとき、 ウイルス対照ウェル中の細胞病理学的効果 (CPE) は>90%であった。細胞 病理学的効果の顕微鏡試験は、ELISAによって確認された。培地を培養物か ら吸引し、 $50 \mu 1 00$. $6% H_2 O_2$ を含有する90 % メタノールで置換した。10分後、固定液を吸引し、プレートを一晩風乾した。1 u g/mlのビオチ ン化RSCHB4 (ウシB4mAbのヒトFc誘導体 (SmithKline Beecham)) 、次いで、1:10000希釈したHRP-標識化ストレプトアビジン (Boehri nger-Mannheim) を用いて、ウイルス性抗原を固定した培養物中において検出し た。TMB1ueを用いて反応を開始し、1NH。SO。の添加によって止め た。450nmの吸光度を測定した(O.D. 450)。

融合-阻害力価は、ウイルス対照と比べてELISAシグナルにおいて50% 減少を引き起こした抗体濃度(ED_{50})として定義付された。標準的なウイル ス滴定によるELISAにおいて作成された曲線に基づいて、O.D. 450に おける50%減少はウイルス力価における>90%減少に相当した。50%点の 計算は、用量滴定の回帰分析に基づいた。

G l-1mABは、A型RS Long系統ウイルスに対する強力なイン・ビ トロ融合-阻害活性を明らかにした (mAB BのED 50は、0.51±0. $38 \mu g/m1$)。該イン・ビトロ融合-阻害アッセイにおいて、G $\lambda-1mA$ B Bは、比較アッセイにおけるヒト化mAB RSHZ19 (0. 4-3. 0 μ g/mlのEDgo) (Wydeら、Pediatr. Res., 38(4):543-550) より活性であ

[0101]

実施例 $7:G\lambda-1$ mAB Bのイン・ビボ活性: Balb/cマウスモデル における予防および治療

ヒトR S V の A 2 系統の 1 0 ⁵ P F U の鼻腔内感染の 2 4 時間前 (干紡) また は 4 日後 (治統) のいずれかに、0.06 mg/kg~5 mg/kg 総開のG え - 1 m A B B を B a l b / c マウス (5 / 群) に関腔内接種した。マウスを感 染 5 日後に残した。肺を採取し、ホモジナイズしてウイルス力値を決定した。

ウイルスは、予防的または治療的に ≥ 1 . $25\,\mathrm{mg/kg}$ $G\,\lambda - 1\,\mathrm{mAB}$ Bで予防的処理を行ったマウスの肺において検出されなかった。下記の表 $11\,\mathrm{cs}$ 参照のこと。 有意なウイルスのクリアランス($2-31\,\mathrm{cs}_{10}$) もまた、 $0.31\,\mathrm{mg/kg}$ $G\,\lambda - 1\,\mathrm{mAB}$ Bを予防的または治療的に受けた動物において 達成された。

【0102】 【表2】

表 I I : B a I b / c マウスにおけるG $\lambda-1$ mAB B予防および治療

	用量	肺ウイルス力価 (log _{1 o} /g 肺)							
処理	(mg/kg)	予防	治療						
G λ -1 mAB B	5	<1.7	<1.7						
	1.25	<1.7	<1.7						
	0.31	1.8 ± 0.3	$2.9~\pm~0.4$						
	0.06	$4.3~\pm~0.7$	$4.5~\pm~0.3$						
PBS		4.8 ± 0.7	$4.7~\pm~0.2$						

[0103]

 $G\lambda-1$ mABは、AおよびB型の両方の幅広い範囲の天然RSV単離株に対するイン・ピトロにおける強力な抗ウイルス活性を有し、動物モデルにおいて

イン・ビボで予防的および治療的効力を示す。したがって、 $G\lambda-1$ mABは、ヒトにおける治療的、予防的および診断的適用の候補である。

本明細書に記載された発明を考慮して、本発明の多くの修飾および変更が当業 者によって施されうる。かかる修飾は、本発明の明細書および請求の範囲によっ で包含されると確信する。上記の全ての引用文献は、出典明示により本明細書の 一部とされる。

【配列表】

SEQUENCE LISTING

(1) GENE	RAL INFORMATION:	
(i)	APPLICANT: SmithKline Beecham, PLC	
(ii)	TITLE OF INVENTION: Human Monoclonal Antibody	
(iii)	NUMBER OF SEQUENCES: 21	
(iv)	CORRESPONDENCE ADDRESS: (A) ADDRESSE: SmithKline Beecham Corporation (B) STREST: 709 Swedeland Rond (C) CITY: King of Fruesia (D) STATE: 05A (E) COUNTRY: USA (F) ZIF: 19406-2799	
(v)	COMPURE READMALE FORM: (A) MEDIUM TYPE: Flopy disk (B) COMPUTER: 1BM PC compatible (C) OFERMING STREE: R-DOS/MS-DOS (D) SOFTMERE Patentin Release #1.0, Version #1.30	
(vi)	CURRENT APPLICATION DATA: (A) APPLICATION NUMBER: GB (B) FILING DATE: (C) CLASSIFICATION:	
(viii)	ATTORNEY/AGENT INFORMATION: (A) NAME: King, William T. (B) REGISTRATION NUMBER: 30,954 (C) REFERENCE/DOCKET NUMBER: #	
(ix)	TELECOMMUNICATION INFORMATION: (A) TELEPHONE: 610-270-4800 (B) TELEFAX: 610-270-4026	
(2) INFO	RMATION FOR SEQ ID NO:1:	
(i)	SEQUENCS CHARACTERISTICS: (A) LEMOTH: 336 base pairs (3) TYPS: nucleic acid (C) STRANDERMESS: double (D) TOPALOST: unknown	
(ii)	MOLECULE TYPE: CDNA	
(ix)	FEATURE: (A) NAME/KEY: CDS (B) LOCATION: 1336	
(xi)	SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:1:	
CAG TCT	GTG TTG ACG CAG CCG CCC TCA GTC TCT GCG GCC CCA GGA CAG Val Leu Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Ala Ala Pro Gly Gln	4

AAG GTC ACC ATC TCC TGC ACT GGG AGC AGC TCC AAC CTC GGG OCA GGT 96

Lys	Va1	Thr	11e 20	Ser	Cys	Thr	Gly	Ser 25	Ser	Ser	Asn	Leu	Gly 30	Ala	Gly		
TAT Tyr	GAT ASP	GTT Val 35	CAC His	TGG Trp	TAC	CGG Arg	CAA Gln 40	CTT Leu	CCA Pro	GGG Gly	ACA Thr	GCC Ala 45	CCC Pro	AAA Lys	CTC Leu	1	44
														CGA Arg		1	92
														GOG Gly		2	40
														AGC Ser 95		2	88
														CTA Leu		3	36

- (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:2:
 - (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:

 (A) LENGTH: 112 amino acids
 (B) TYPE: amino acid
 - (D) TOPOLOGY: linear
 - (ii) MOLECULE TYPE: protein
- (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:3:
 - (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:
 - (A) LENGTH: 357 base pairs (B) TYPE: nucleic acid
 - (C) STRANDEDNESS: double

-46-

- (D) TOPOLOGY: unknown
- (ii) MOLECULE TYPE: cDNA
- (ix) FEATURE: (A) NAME/KEY: CDS (B) LOCATION: 1..357
- (xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEO ID NO:3:

(RE) Disputed Educativition, day 15 no.3.															
												CCT Pro			48
												AGT Ser 30			96
												GAA Glu			144
												GAC Asp			192
												TCA Ser			240
												TAT Tyr			288
												GGC Gly 110			336

357

(2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:4:

ACC CTG STC ACC STC TCC TCA Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

- (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS;
 (A) LEMOTH: 119 amino acids
 (B) TYPE: amino acid
 (D) TOPOLOGY: linear
- (ii) MOLECULE TYPE: protein
- (xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:4;

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 15 15 Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Val Ser Leu Ser Gly Tyr 20 30 30

Lys Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35 40 4

Ser Ser Ile Thr Gly Met Ser Asn Tyr Ile His Tyr Ser Asp Ser Val

Lys Gly Arg Pho Thr 11e Ser Arg Asp Asn Ala Met Asn Ser Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Thr Ala Glu Asp Thr Gly Val Tyr Tyr Cys $85 \hspace{1cm} 90 \hspace{1cm} 90 \hspace{1cm} 95 \hspace{1cm}$

Ala Thr Gln Pro Gly Glu Leu Ala Pro Phe Asp His Trp Gay Gln Gly 100 105

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

- (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:5:
 - (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:
 - (A) LENGTH: 119 amino acids (B) TYPE: amino acid
 - (C) STRANDEDNESS:
 - (D) TOPOLOGY: linear
 - (ii) MOLECULE TYPE: protein
 - (xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEO ID NO:5:
 - Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Val Ser Leu Ser Gly Tyr 20 25 30

Lys Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 35 40 45

Ser Ser Ile Thr Gly Net Ser Asn Tyr Ile His Tyr Ser Asp Ser Val 50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Met Asn Ser Leu Tyr 65 75 75

Leu Gln Met Asn Ser Leu Thr Ala Glu Asp Thr Gly Val Tyr Tyr Cys 85 90

Ala Thr Gln Pro Gly Glu Leu Ala Pro Phe Asp His Trp Gly Gln Gly 105 \$105

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

- (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:6:
 - (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:
 - (A) LENGTH: 98 amino acids (B) TYPE: amino acid
 - (B) TYPE: amino acid (C) STRANDEDNESS:
 - (D) TOPOLOGY: linear

(xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:6:

Ala Arg

- (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:7:
 - (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:(A) LENGTH: 138 amino acida
 - (B) TYPE: amino acid
 - (C) STRANDEDNESS:
 - (D) TOPOLOGY: linear (ii) MOLECULE TYPE: protein

(xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:7:

Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly
1 10 15

Val His Ser Glu Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln
20
25
30

Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Val Ser Leu
35 40 45

Ser Gly Tyr Lys Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu
50 55 60

Glu Trp Val Ser Ser Ile Thr Gly Met Ser Asn Tyr Ile His Tyr Ser 65 70 75 80

Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Met Asn 90 95

Ser Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Thr Ala Glu Asp Thr Gly Val

100 105 110

Tyr Tyr Cys Ala Thr Gln Pro Gly Glu Leu Ala Pro Phe Asp His Trp 115 120 125

- Gly Gln Gly Thr Len Val Thr Val Ser Ser 130 135
- (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:8:
 - (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:
 (A) LENGTH: 138 amino acids
 (B) TYPE: amino acid
 (C) STRANDEDNESS:
 (D) TOPOLOGY: linear
 - (ii) MOLECULE TYPE: peptide
 - (x1) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:8:

 - Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Met Asn 85 90 90 Ser Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Thr Ala Glu Asp Thr Gly Val 100 105 110
 - Tyr Tyr Cys Ala Thr Gln Pro Gly Glu Leu Ala Pro Phe Asp His Trp 115 120 125 Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
- (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:9:

130

- (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:
 (A) LENGTH: 111 amino acids
 (B) TYPE: amino acid
 (C) STRANDEDNESS:
 (D) TOPOLOGY: unknown
- (ii) MOLECULE TYPE: protein

- (xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:9:
- Gln Ser Val Leu Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Ala Ala Pro Gly Gin
- Lys Val Thr Ile Ser Cys Thr Gly Ser Ser Ser Asn Leu Gly Ala Gly 25 30
- Tyr Asp Val His Trp Tyr Arg Gln Leu Pro Gly Thr Ala Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Asp Asn Asn Asn Arg Pro Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe
- Ser Gly Ser Lys Ser Gly Pro Ser Ala Ser Leu Ala Ile Ser Gly Leu 65 70 75 80
- Gln Ala Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gln Ser Tyr Asp Ser Ser 85 90 95
- Leu Asn Gly Tyr Val Phe Gly Thr Gly Thr Gln Leu Thr Val Leu 100 105 110
- (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:10:
 - (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:
 - (A) LENGTH: 90 amino acids (B) TYPE: amino acid
 - (C) STRANDEDNESS:
 - (D) TOPOLOGY: unknown
 - (ii) MOLECULE TYPE: protein
 - (xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:10:
 - Gln Ser Val Leu Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Gly Ala Pro Gly Gln
 - Arg Val Thr Ile Ser Cys Thr Gly Ser Ser Ser Asn Ile Gly Ala Gly
 - Tyr Asp Val His Trp Tyr Gln Gln Leu Pro Gly Thr Ala Pro Lys Leu 35 40 45
 - Leu Ile Tyr Gly Asn Ser Asn Arg Pro Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe 50 55
 - Ser Gly Ser Lys Ser Gly Thr Ser Ala Ser Leu Ala Ile Thr Gly Leu 65 70 75 80
 - Gln Ala Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys
- (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:11:
 - (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS: (A) LENGTH: 128 amino acids (B) TYPE: amino acid

 - (C) STRANDEDNESS:
 - (D) TOPOLOGY: unknown

(ii) MOLECULE TYPE: protein

(xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEO ID NO:11: Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly Val His Ser Glu Leu Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Gly Ala Pro Gly 20 25 30 Gln Arg Val Thr Ile Ser Cys Thr Gly Ser Ser Ser Asn Ile Gly Ala 35 40 45 Gly Tyr Asp Val His Trp Tyr Gln Gln Leu Pro Gly Thr Ale Pro Lys 50 60Leu Leu Ile Tyr Gly Asn Ser Asn Arg Pro Ser Gly Val Pro Asp Arg 65 70 75 80 Phe Ser Gly Ser Lys Ser Gly Thr Ser Ala Ser Leu Ala Ile Thr Gly 85 90 95Leu Gln Ala Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gln Ser Tyr Asp Ser 100 105 110 Ser Leu Asn Gly Tyr Val Phe Gly Thr Gly Thr Gln Leu Thr Val Leu 115 120 125

(2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:12:

- (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:
 - (A) LENGTH: 130 amino acids (B) TYPE: amino acid
 - (C) STRANDEDNESS: (D) TOPOLOGY: unknown
- (ii) MOLECULE TYPE: protein
- (xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:12:
- Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly
- Val His Ser Gln Ser Val Leu Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Gly Ala 20 25. 30
- Pro Gly Gln Arg Val Thr Ile Ser Cys Thr Gly Ser Ser Ser Asn Ile 35 40 45
- Gly Ala Gly Tyr Asp Val His Trp Tyr Gln Gln Leu Pro Gly Thr Ala $50 \ \ \,$
- Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Gly Asn Ser Asn Arg Pro Ser Gly Val Pro 65 70 75 80

Asp Arg Phe Ser Gly Ser Lyx Ser Gly Thr Ser Ala Ser Leu Als Ile $\frac{1}{85}$ 5 Thr Gly Leu Gln Ala Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gln Ser Tyr $\frac{1}{100}$ Asp Ser Ser Leu Asn Gly Tyr Val Phe Gly Thr Gly Thr Gla Leu Thr $\frac{1}{125}$ Val Leu $\frac{1}{120}$

- (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:13:
 - (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:
 - (A) LENGTH: 6281 base pairs
 - (B) TYPE: nucleic acid
 - (C) STRANDEDNESS: double (D) TOPOLOGY: unknown
 - (ii) MOLECULE TYPE: cDNA

(xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:13:

GACGTCGCGG CCGCTCTAGG CCTCCAAAAA AGCCTCCTCA CTACTTCTGG AATAGCTCAG 60 AGGCCGAGGC GGCCTCGGCC TCTGCATAAA TAAAAAAAAT TAGTCAGCCA TGCATGGGGC GGAGAATGGG CGGAACTCGG CGGAGTTAGG GCCGGGATGG GCGGAGTTAG GGGCGGGACT 180 AIGGITGCIG ACTANTIGAG AIGCATGCIT IGCATACTIC IGCCIGCIGG GGAGCCIGGG 240 GACTITCCAC ACCTGGTTGC TGACTAATTG AGATGCATGC TTTGCATACT TCTGCCTGCT 300 GGGGAGCCTG GGGACTPTCC ACACCCTAAC TGACACACAT TCCACAGAAT TAATTCCCGG 360 GGATCGATCC GTCGACGTAC GACTAGTTAT TAATAGTAAT CAATTACGGG GTCATTAGTT 420 CATAGCCCAT ATATEGAGTT CCGCGTTACA TAACTTACGG TAAATGGCCC GCCTGGCTGA 480 CCGCCCAACG ACCCCCGCCC ATTGACGTCA ATAATGACGT ATGTTCCCAT AGTAACGCCA 540 ATAGGGACTT TCCATTGACG TCAATGGGTG GACTATTTAC GGTAAACTGC CCACTTGGCA 600 GTACATCAAG TGTATCATAT GCCAAGTACG CCCCCTATTG ACGTCAATGA CGGTAAATGG 660 CCCGCCTGGC ATTATGCCCA GTACATGACC TTATGGGACT TTCCTACTTG GCAGTACATC 720 TACGTATTAG TCATCGCTAT TACCATGGTG ATGCGGTTTT GGCAGTACAT CAATGGGCGT 780 GGATAGCGGT TTGACTCACS GGGATTTCCA AGTCTCCACC CCATTGACGT CAATGGGAGT 840 TTGTTTTGGC ACCAAAATCA ACGGGACTTT CCAAAATGTC GTAACAACTC CGCCCCATTG 900 ACGCAAATOG GCGGTAGGCG TGTACGGTGG GAGGTCTATA TAAGCAGAGC TGGGTACGTG 960 AACCGTCAGA TCGCCTGGAG ACGCCATCGA ATTCTGAGCA CACAGGACCT CACCATGGGA 1020 TGGAGCTGTA TCATCCTCTT CTTGGTAGCA ACAGCTACAG GTGTCCACTC CGAGGTCCAA 1080

CTGCTCGAGT	CTGGGGGAGG	CTTGGTACAG	CCTGGGGGGT	CCCTGAGACT	CTCCTGCGCA	1140
GCCTCTGGAG	TCTCCCTCAG	TGGATACAAG	ATGAACTGGG	TCCGCCAGGC	TCCAGGGAAG	1200
GGGCTGGAAT	GGGTCTCTTC	CATTACTGGT	ATGAGTAATT	ACATACACTA	CTCAGACTCA	1260
GTGAAGGGCC	GATTCACCAT	CTCCAGAGAC	AACGCCATGA	ACTCACTGTA	TCTGCAAATG	1320
AACAGCCTGA	CAGCCGAGGA	CACGGGTGTT	TATTATTGTG	CGACACAACC	GGGGGAGCTG	1380
GCGCCTTTTG	ACCATTGGGG	CCAGGGAACC	CTGGTCACCG	TCTCCTCAGC	CTCCACCAAG	1440
GGCCCATCGG	TOTTCOCCCT	GGCACCCTCC	TCCAAGAGCA	CCTCTGGGGG	CACAGCGGCC	1500
CTGGGCTGCC	TGGTCAAGGA	CTACTTCCCC	GAACCGGTGA	CGGTGTCGTG	GAACTCAGGC	1560
GCCCTGACCA	GCGGCGTGCA	CACCTTCCCG	GCTGTCCTAC	AGTCCTCAGG	ACTCTACTCC	1620
CTCAGCAGCG	TOGTGACCOT	GCCCTCCAGC	AGCTTGGGCA	CCCAGACCTA	CATCTGCAAC	1680
GTGAATCACA	AGCCCAGCAA	CACCAAGGTG	GACAAGAAAG	TTGAGCCCAA	ATCTTGTGAC	1740
AAAACTCACA	CATGCCCACC	GTGCCCAGCA	CCTGAACTCC	TGGGGGGACC	GTCAGTCTTC	1800
CTCTTCCCCC	CYVYYCCCYY	GGACACCCTC	ATGATCTCCC	GGACCCCTGA	GGTCACATGC	1860
GTGGTGGTGG	ACGTGAGCCA	CGAAGACCCT	GAGGTCAAGT	TCAACTGGTA	CGTGGACGGC	1920
GTGGAGGTGC	ATAATGCCAA	GACAAAGCCG	CGGGAGGAGC	AGTACAACAG	CACGTACCGG	1980
GTGGTCAGCG	TCCTCACCGT	CCTGCACCAG	GACTGGCTGA	ATGGCAAGGA	GTACAAGTGC	2040
AAGGTCTCCA	ACAAAGCCCT	CCCAGCCCCC	ATCGAGAAAA	CCATCTCCAA	AGCCAAAGGG	2100
CAGCCCCGAG	AACCACAGGT	GTACACCCTG	CCCCCATCCC	GGGATGAGCT	GACCAAGAAC	2160
CAGGTCAGCC	TGACCTGCCT	GGTCAAAGGC	TTCTATCCCA	GCGACATCGC	CGTGGAGTGG	2220
GAGAGCAATG	GGCAGCCGGA	GAACAACTAC	AAGACCACGC	CTCCCGTGCT	GGACTCCGAC	2280
GGCTCCTTCT	TCCTCTACAG	CAAGCTCACC	GTGGACAAGA	GCAGGTGGCA	GCAGGGGAAC	2340
GTCTTCTCAT	GCTCCGTGAT	GCATGAGGCT	CTGCACAACC	ACTACACGCA	GAAGAGCCTC	2400
TCCCTGTCTC	CGGGTAAATG	ATAGATATCT	ACGTATGATC	AGCCTCGACT	GTGCCTTCTA	2460
GTTGCCAGCC	ATCTGTTGTT	TGCCCCTCCC	CCGTGCCTTC	CTTGACCCTG	GAAGGTGCCA	2520
CTCCCACTGT	CCTTTCCTAA	TAAAATGAGG	AAATTGCATC	GCATTGTCTG	AGTAGGTGTC	2580
ATTCTATTCT	GGGGGGTGGG	GTGGGGCAGG	ACAGCAAGGG	GGAGGATTGG	GAAGACAATA	2640
GCAGGCATGC	TGGGGATGCG	GTGGGCTCTA	TGGAACCAGC	TGGGGCTCGA	CAGCGCTGGA	2700
TCTCCCGATC	CCCAGCTTTG	CTTCTCAATT	TCTTATTTGC	ATAATGAGAA	AAAAAGGAAA	2760
ATTAATTTTA	ACACCAATTC	AGTAGTTGAT	TGAGCAAATG	CGTTGCCAAA	AAGGATGCTT	2820
TAGAGACAGT	GTTCTCTGCA	CAGATAAGGA	CAAACATTAT	TCAGAGGGAG	TACCCAGAGC	2880
TGAGACTCCT	AAGCCAGTGA	GTGGCACAGC	ATTCTAGGGA	GAAATATGCT	TGTCATCACC	2940
GAAGCCTGAT	TCCGTAGAGC	CACACCTTGG	TAAGGGCCAA	TCTGCTCACA	CAGGATAGAG	3000

AGGGCAGGAG	CCAGGGCAGA	GCATATAAGG	TGAGGTAGGA	TCAGTTGCTC	CTCACATTTG	3060
CTTCTGACAT	AGTTGTGTTG	GGAGCTTGGA	TAGCTTGGAC	AGCTCAGGGC	TGCGATTTCG	3120
CGCCAAACTT	GACGGCAATC	CTAGCGTGAA	GGCTGGTAGG	ATTTTATCCC	CGCTGCCATC	3180
ATGGTTCGAC	CATTGAACTG	CATCGTCGCC	GTGTCCCAAA	ATATGGGGAT	TGGCAAGAAC	3240
GGAGACCTAC	CCTGGCCTCC	CCTCAGGAAC	GAGTTCAAGT	ACTTCCAAAG	AATGACCACA	3300
ACCTCTTCAG	TGGAAGGTAA	ACAGAATCTG	GTGATTATGG	GTAGGAAAAC	CTGGTTCTCC	3360
ATTCCTGAGA	AGAATCGACC	TTTAAAGGAC	AGAATTAATA	TAGTTCTCAG	TAGAGAACTC	3420
AAAGAACCAC	CACGAGGAGC	TCATTTTCTT	GCCAAAAGTT	TGGATGATGC	CTTAAGACTT	3480
ATTGAACAAC	CGGAATTGGC	aagtaaagta	GACATGGTTT	GGATAGTCGG	AGGCAGTTCT	3540
GTTTACCAGG	AAGCCATGAA	TCAACCAGGC	CACCTTAGAC	TCTTTGTGAC	AAGGATCATG	3600
CAGGAATITG	AAAGTGACAC	GTTTTTCCCA	GAAATTGATT	TGGGGAAATA	TAAACTTCTC	3660
CCAGAATACC	CAGGCGTCCT	CTCTGAGGTC	CAGGAGGAAA	AAGGCATCAA	GTATAAGTTT	3720
GAAGTCTACG	AGAAGAAAGA	CTAACAGGAA	GATGCTTTCA	AGTTCTCTGC	TCCCCTCCTA	3780
AAGCTATGCA	TTTTTTATAAG	ACCATGGGAC	TTTTGCTGGC	TTTAGATCAG	CCTCGACTGT	3840
GCCTTCTAGT	TGCCAGCCAT	CTGTTGTTTG	CCCCTCCCCC	GTGCCTTCCT	TGACCCTGGA	3900
AGGTGCCACT	CCCACTGTCC	TTTCCTAATA	AAATGAGGAA	ATTGCATCGC	ATTGTCTGAG	3960
TAGGTGTCAT	TCTATTCTGG	GGGGTGGGGT	GGGGCAGGAC	AGCAAGGGGG	AGGATTGGGA	4020
AGACAATAGC	AGGCATGCTG	GGGATGCGGT	GGGCTCTATG	GAACCAGCTG	GGGCTCGATC	4080
GACTGTATGA	CTGCGGCCGC	GATCCCGTCG	AGAGCTTGGC	GTAATCATGG	TCATAGCTGT	4140
TTCCTGTGTG	AAATTGTTAT	CCGCTCACAA	TTCCACACAA	CATACGAGCC	GGAAGCATAA	4200
AGTGTAAAGC	CTGGGGTGCC	TAATGAGTGA	GCTAACTCAC	ATTAATTGCG	TTGCGCTCAC	4260
TGCCCGCTTT	CCAGTCGGGA	AACCTGTCGT	GCCAGCTGCA	TTAATGAATC	GGCCAACGCG	4320
CGGGGAGAGG	CGGTTTGCGT	ATTGGGCGCT	CTTCCGCTTC	CTCGCTCACT	GACTCGCTGC	4380
GCTCGGTCGT	TCGGCTGCGG	CGAGCGGTAT	CAGCTCACTC	AAAGGCGGTA	ATACGGTTAT	4440
CCACAGAATC	AGGGGATAAC	GCAGGAAAGA	ACATGTGAGC	AAAAGGCCAG	CAAAAGGCCA	4500
GGAACCGTAA	AAAGGCCGCG	TTGCTGGCGT	TTTTCCATAG	GCTCCGCCCC	CCTGACGAGC	4560
ATCACAAAAA	TCGACGCTCA	AGTCAGAGGT	GGCGAAACCC	GACAGGACTA	TAAAGATACC	4620
AGGCGTTTCC	CCCTGGAAGC	TOCCTOGTGC	GCTCTCCTGT	TCCGACCCTG	CCGCTTACCG	4680
GATACCTGTC	CGCCTTTCTC	CCTTCGGGAA	GCGTGGCGCT	TTCTCAATGC	TCACGCTGTA	4740
GGTATCTCAG	TTCGGTGTAG	GTCGTTCGCT	CCAAGCTGGG	CTGTGTGCAC	GAACCCCCCG	4800
TTCAGCCCGA	CCGCTGCGCC	TTATCCGGTA	ACTATOGTOT	TGAGTCCAAC	CCGGTAAGAC	4860

ACGACTTATC	GCCACTGGCA	GCAGCCACTG	GTAACAGGAT	TAGCAGAGCG	AGGTATGTAG	4920
GCGGTGCTAC	AGAGTTCTTG	AAGTGGTGGC	CTAACTACGG	CTACACTAGA	AGGACAGTAT	4980
TTGGTATCTG	CGCTCTGCTG	AAGCCAGTTA	CCTTCGGAAA	AAGAGTTGGT	AGCTCTTGAT	5040
CCGGCAAACA	AACCACOGCT	GGTAGCGGTG	GTTTTTTTGT	TTGCAAGCAG	CAGATTACGC	5100
GCAGAAAAA	AGGATOTOAA	GAAGATCCTT	TGATCTTTTC	TACGGGGTCT	GACGCTCAGT	5160
GGAACGAAAA	CTCACGTTAA	GGGATTTTGG	TCATGAGATT	ATCAAAAAOG	ATCTTCACCT	5220
AGATCCTTTT	AAATTAAAA	TGAACTTTTA	AATCAATCTA	AAGTATATAT	GAGTAAACTT	5280
GGTCTGACAG	TTACCAATGC	TTAATCAGTG	AGGCACCTAT	CTCAGCGATC	TGTCTATTTC	5340
GTTCATCCAT	AGTTGCCTGA	CTCCCCGTCG	TGTAGATAAC	TACGATACGG	GAGGGCTTAC	5400
CATCTGGCCC	CAGTGCTGCA	ATGATACCGC	GAGACCCACG	CTCACCGGCT	CCAGATTTAT	5460
CAGCAATAAA	CCAGCCAGCC	GGAAGGGCCG	AGCGCAGAAG	TGGTCCTGCA	ACTITATECG	5520
CCTCCATCCA	GTCTATTAAT	TGTTGCCGGG	AAGCTAGAGT	AAGTAGTTCG	CCAGTTAATA	5580
GTTTGCGCAA	CGTTGTTGCC	ATTGCTACAG	GCATCGTGGT	GTCACGCTCG	TCGTTTGGTA	5640
TGGCTTCATT	CAGCTCCGGT	TCCCAACGAT	CAAGGCGAGT	TACATGATCC	CCCATGTTGT	5700
GCAAAAAAGC	GGTTAGCTCC	TTCGGTCCTC	CGATCGTTGT	CAGAAGTAAG	TTGGCCGCAG	5760
TGTTATCACT	CATGGTTATG	GCAGCACTGC	ATAATTCTCT	TACTGTCATG	CCATCCGTAA	5820
GATGCTTTTC	TGTGACTGGT	GAGTACTCAA	CCAAGTCATT	CTGAGAATAG	TGTATGCGGC	5880
GACCGAGTTG	CTCTTGCCCG	GCGTCAATAC	GGGATAATAC	CGCGCCACAT	AGCAGAACTT	5940
TAAAAGTGCT	CATCATTGGA	AAACGTTCTT	CGGGGCGAAA	ACTCTCAAGG	ATCTTACCGC	6000
TGTTGAGATC	CAGTTCGATG	TAACCCACTC	GTGCACCCAA	CTGATCTTCA	GCATCTTTTA	6060
CTTTCACCAG	CGTTTCTGGG	TGAGCAAAAA	CAGGAAGGCA	AAATGCCGCA	AAAAAGGGAA	6120
TAAGGGCGAC	acggaaatgt	TGAATACTCA	TACTCTTCCT	TTTTCAATAT	TATTGAAGCA	6180
TTTATCAGGG	TTATTGTCTC	ATGAGCGGAT	ACATATTIGA	ATGTATTTAG	AAAAATAAAC	6240
AAATAGGGGT	TOCGCGCACA	TTTOCCCGAA	AAGTGCCACC	T		6281

(2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:14:

- (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:

 (A) LENGTH: 5679 base pairs
 (B) TYPE: nucleic acid
 (C) STRANDEDMESS: double
 (D) TOPOLOGY: unknown
- (ii) MOLECULE TYPE: cDNA
- (xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:14:

GACGTCGCGG CC	GCTCTAGG C	CTCCAAAAA	AGCCTCCTCA	CTACTTCTGG	AATAGCTCAG	60
AGGCCGAGGC GG	CCTCGGCC T	CTGCATAAA	TAAAAAAAAT	TAGTCAGCCA	TGCATGGGGC	120
GGAGAATGGG CG	GAACTGGG C	GGAGTTAGG	GGCGGGATGG	GCGGAGTTAG	GGGCGGGACT	180
ATGGTTGCTG AC	TAATTGAG A	TGCATGCTT	TGCATACTTC	TGCCTGCTGG	GGAGCCTGGG	240
GACTTTCCAC AC	CTGGTTGC T	GACTAATTG	AGATGCATGC	TTTGCATACT	TETGECTGCT	300
GGGGAGCCTG GG	SACTITCC A	CACCCTAAC	TGACACACAT	TCCACAGAAT	TAATTCCCGG	360
GGATCGATCC GT	CGACGTAC G	ACTAGTTAT	TAATAGTAAT	CAATTACGGG	GTCATTAGTT	420
CATAGCCCAT AT	ATGGAGTT C	CGCGTTACA	TAACTTACGG	TAAATGGCCC	GCCTGGCTGA	480
CCGCCCAACG AC	CCCCCCC A	TTGACGTCA	ATAATGACGT	ATGTTCCCAT	AGTAACGCCA	540
ATAGGGACTT TO	CATTGACG TO	CAATGGGTG	GACTATTTAC	GGTAAACTGC	CCACTTGGCA	600
GTACATCAAG TG	PATCATAT G	CCAAGTACG	CCCCCTATTG	ACGTCAATGA	CGGTAAATGG	660
CCCGCCTGGC AT	TATGCCCA G	TACATGACC	TTATGGGACT	TTCCTACTTG	GCAGTACATC	720
TACGTATTAG TC.	ATCCCTAT T	ACCATGGTG	ATGCGGTTTT	GGCAGTACAT	CAATGGGCGT	780
GGATAGCGGT TT	GACTCACG GO	GGATTTCCA	AGTCTCCACC	CCATTGACGT	CAATGGGAGT	840
TTGTTTTGGC AC	CAAAATCA AG	CGGGACTTT	CCAAAATGTC	GTAACAACTC	CGCCCCATTG	900
ACGCAAATGG GC	GTAGGCG TO	GTACGGTGG	GAGGTCTATA	TAAGCAGAGC	TGGGTACGTG	960
AACCGTCAGA TO	SCCTGGAG AG	CGCCATCGA	ATTCTGAGCA	CACAGGACCT	CACCATGGGA	1020
TGGAGCTGTA TC	TCCTCTT C	TTGGTAGCA	ACAGCTACAG	GTGTCCACTC	CGAGCTCACG	1080
CAGCCGCCCT CAG	TCTCTGC GC	GCCCCAGGA	CAGAAGGTCA	CCATCTCCTG	CACTGGGAGC	1140
AGCTCCAACC TC	GGGCAGG T	TATGATGTT	CACTGGTACC	GGCAACTTCC	AGGGACAGCC	1200
CCCAAACTCC TC	ATCTATGA TA	AACAACAAT	COSCCCTCAG	GGGTCCCTGA	CCGATTCTCT	1260
GGCTCCAAGT CT	SGCCCCTC AC	GCCTCCCTG	GCCATCTCTG	GGCTCCAGGC	TGAGGATGAG	1320
GCTGATTATT AC	GCCAGTC CT	TATGACAGC	AGCCTGAATG	GTTATGTCTT	CGGAACTGGG	1380
ACCCAGCTCA CCC	STCCTAGG TO	CAGCCCAAG	GCTGCCCCCT	CGGTCACTCT	GTTCCCGCCC	1440
TCCTCTGAGG AGG	TTCAAGC CA	AACAAGGCC	ACACTGGTGT	GTCTCATAAG	TGACTTCTAC	1500
CCGGGAGCCG TG/	CAGTGGC CT	TGGAAGGCA	ATTAGCAGCC	CCGTCAAGGC	GGGAGTGGAG	1560
ACCACCACAC CC	CCAAACA A	AGCAACAAC	AAGTACGCGG	CCAGCAGCTA	TCTGAGCCTG	1620
ACGCCTGAGC AG	MGGAAGTC CO	CACAGAAGG	TACAGCTGCC	AGGTCACGCA	TGAAGGGAGC	1680
ACCGTGGAGA AGA	CAGTGGC CC	CCTACAGAA	TGTTCATAGT	TCTAGATCTA	CGTATGATCA	1740
GCCTCGACTG TGC	CTTCTAG TI	TGCCAGCCA	TCTGTTGTTT	GCCCCTCCCC	CGTGCCTTCC	1800
TTGACCCTGG AAC	GTGCCAC TO	CCCACTGTC	CTTTCCTAAT	AAAATGAGGA	AATTGCATCG	1860
CATTGTCTGA GT	GGTGTCA TI	PCTATTCTG	GGGGGTGGGG	TGGGGCAGGA	CAGCAAGGGG	1920

GAGGATIGGG AAGACAATAG CAGGCATGCT GGGGATGCGG TGGGCTCTAT GGAACCAGCT 1980 GGGGCTCGAC AGCTCGAGCT AGCTTTGCTT CTCAATTTCT TATTTGCATA ATGAGAAAAA 2040 AAGGAAAATT AATTITAACA CCAATTCAGT AGTTGATTGA GCAAATGCGT TGCCAAAAAG 2100 GATGCTTTAG AGACAGTGTT CTCTGCACAG ATAAGGACAA ACATTATTCA GAGGGAGTAC 2160 CCAGAGCTGA GACTECTAAG CCAGTGAGTG GCACAGCATT CTAGGGAGAA ATATGCTTGT 2220 CATCACCGAA GCCTGATTCC GTAGAGCCAC ACCTTGGTAA GGGCCAATCT GCTCACACAG GATAGAGAGG GCAGGAGCCA GGCCAGAGCA TATAAGGTGA GGTAGGATCA GTTGCTCCTC 2340 ACATTIGCTT CIGACATAGT IGIGTIGGGA GCTIGGATCG ATCCACCATG GTIGAACAAG 2400 ATGGATTGCA CGCAGOTTCT CCGGCCGCTT GGGTGGAGAG GCTATTCGGC TATGACTGGG 2460 CACAACAGAC AATCGGCTGC TCTGATGCCG CCCTGTTCCG GCTGTCAGCG CAGGGGCGCC CGGTTCTTTT TGTCAAGACC GACCTGTCCG GTGCCCTGAA TGAACTGCAG GACGAGGCAG 2580 COCGGCTATC GTGGCTGGCC ACGACGGGCG TTCCTTGCGC AGCTGTGCTC GACGTTGTCA 2640 CTGAAGCGGG AAGGGACTGG CTGCTATTGG GCGAAGTGCC GGGGCAGGAT CTCCTGTCAT 2700 CTCACCTTGC TCCTGCCGAG AAAGTATCCA TCATGGCTGA TGCAATGCGG CGGCTGCATA 2760 CGCTTGATCC GGCTACCTGC CCATTCGACC ACCAAGCGAA ACATCGCATC GAGCGAGCAC 2820 GTACTCGGAT GGAAGCCGGT CTTGTCGATC AGGATGATCT GGACGAAGAG CATCAGGGGC 2880 TOGOGOCAGO CGAACTOTTO GOCAGGOTCA AGGOGOGOAT GOCCGACGGO GAGGATOTOG 2940 TOGTGACCCA TGGCGATGCC TGCTTGCCGA ATATCATGGT GGAAAATGGC CGCTTTTCTG 3000 GATTCATCGA CTGTGGCCGG CTGGGTGTGG CGGACCGCTA TCAGGACATA GCGTTGGCTA 3060 CCCGTGATAT TGCTGAAGAG CTTGGCGGCG AATGGGCTGA CCGCTTCCTC GTGCTTTACG 3120 GTATCGCCGC TCCCGATTCG CAGCGCATCG CCTTCTATCG CCTTCTTGAC GAGTTCTTCT 3180 GAGCGGGACT CTGGGGTTCG AAATGACCGA CCAAGCGACG CCCAACCTGC CATCACGAGA 3240 TTTCGATTCC ACCGCCGCCT TCTATGAAAG GTTGGGCTTC GGAATCGTTT TCCGGGACGC 3300 EGGCTGGATG ATCCTCCAGC GCGGGGATCT CATGCTGGAG TTCTTCGCCC ACCCCAACTT 3360 GTTTATTGCA GCTTATAATG GTTACARATA AAGCAATAGC ATCACAAATT TCACAAATAA 3420 AGCATTTTT TCACTGCATT CTAGTTGTGG TTTGTCCAAA CTCATCAATG TATCTTATCA 3480 TGTCTGGATC GCGGCCGCGA TCCCGTCGAG AGCTTGGCGT AATCATGGTC ATAGCTGTTT 3540 CCTGTGTGAA ATTGTTATCC GCTCACAATT CCACACAACA TACGAGCCGG AAGCATAAAG 3600 TGTAAAGCCT GGGGTGCCTA ATGAGTGAGC TAACTCACAT TAATTGCGTT GCGCTCACTG 3660 CCCGCTTTCC AGTCGGGAAA CCTGTCGTGC CAGCTGCATT AATGAATCGG CCAACGCGCG 3720 GGGAGAGGCG GTTTGCGTAT TGGGCGCTCT TCCGCTTCCT CGCTCACTGA CTCGCTGCGC 3780

TOGGTCGTTC	GGCTGCGGCG	AGCOGTATCA	GCTCACTCAA	AGGCGGTAAT	ACGGTTATCC	3840
ACAGAATCAG	GGGATAACGC	AGGAAAGAAC	ATGTGAGCAA	AAGGCCAGCA	AAAGGCCAGG	3900
AACCGTAAAA	AGGCCGCGTT	GCTGGCGTTT	TTCCATAGGC	TCCGCCCCCC	TGACGAGCAT	3960
CACAAAAATC	GACGCTCAAG	TCAGAGGTGG	CGAAACCCGA	CAGGACTATA	AAGATACCAG	4920
GCGTTTCCCC	CTGGAAGCTC	CCTCGTGCGC	TCTCCTGTTC	CGACCCTGCC	GCTTACCGGA	4080
TACCTGTCCG	CCTTTCTCCC	TTCGGGAAGC	GTGGCGCTTT	CTCAATGCTC	ACGCTGTAGG	4140
TATCTCAGTT	CGGTGTAGGT	CCTTCCCTCC	AAGCTGGGGT	GTGTGCACGA	ACCCCCCCTT	4200
CAGCCCGACC	GCTGCGCCTT	ATCCGGTAAC	TATCGTCTTG	AGTCCAACCC	GGTAAGACAC	4260
GACTTATCGC	CACTGGCAGC	AGCCACTGGT	AACAGGATTA	GCAGAGCGAG	GTATGTAGGC	4320
GGTGCTACAG	AGTTCTTGAA	GTGGTGGCCT	AACTACGGCT	ACACTAGAAG	GACAGTATTT	4380
GGTATCTGCG	CTCTGCTGAA	GCCAGTTACC	TTCGGAAAAA	GAGTTGGTAG	CTCTTGATCC	4440
GGCAAACAAA	CCACCGCTGG	TAGCGGTGGT	TTTTTTTTTT	GCAAGCAGCA	GATTACGCGC	4500
AGAAAAAAAA	GATCTCAAGA	AGATECTTTG	ATCTTTTCTA	CGGGGTCTGA	CGCTCAGTGG	4560
AACGAAAACT	CACGTTAAGG	GATTTTGGTC	ATGAGATTAT	CAAAAAGGAT	CTTCACCTAG	4620
ATCCTTTTAA	ATTAAAAATG	aagttttaaa	TCAATCTAAA	GTATATATGA	GTAAACTTGG	4680
TCTGACAGTT	ACCAATGCTT	AATCAGTGA G	GCACCTATCT	CAGCGATCTG	TCTATTTCGT	4740
TCATCCATAG	TTGCCTGACT	CCCCGTCGTG	TAGATAACTA	CGATACGGGA	GGGCTTACCA	4800
TCTGGCCCCA	GTGCTGCAAT	GATACCGCGA	GACCCACGCT	CACCGGCTCC	AGATTTATCA	4860
GCAATAAACC	AGCCAGCCGG	AAGGGCCGAG	CGCAGAAGTG	GTCCTGCAAC	TTTATCCGCC	4920
TCCATCCAGT	CTATTAATTG	TTGCCGGGAA	GCTAGAGTAA	GTACTTCGCC	AGTTAATAGT	4980
TTGCGCAACG	TTGTTGCCAT	TGCTACAGGC	ATCGTGGTGT	CACGCTCGTC	GTTTGGTATG	5040
GCTTCATTCA	GCTCCGGTTC	CCAACGATCA	AGGCGAGTTA	CATGATCCCC	CATGTTGTGC	5100
AAAAAGCGG	TTAGCTCCTT	CGGTCCTCCG	ATCGTTGTCA	GAAGTAAGTT	GGCCGCAGTG	5160
TTATCACTCA	TGGTTATGGC	AGCACTGCAT	aattctctta	CTGTCATGCC	ATCCGTAAGA	5220
TGCTTTTCTG	TGACTGGTGA	GTACTCAACC	AAGTCATTCT	GAGAATAGTG	TATGCGGCGA	5280
CCGAGTTGCT	CTTGCCCGGC	GTCAATACGG	GATAATACCG	CGCCACATAG	CAGAACTTTA	5340
AAAGTGCTCA	TCATTGGAAA	ACGTTCTTCG	GGGCGAAAAC	TCTCAAGGAT	CTTACCGCTG	5400
TTGAGATCCA	GTTCGATGTA	ACCCACTCGT	GCACCCAACT	GATCTTCAGC	ATCTTTTACT	5460
TTCACCAGCG	TTTCTGGGTG	AGCAAAAACA	GGAAGGCAAA	ATGCCGCAAA	AAAGGGAATA	5520
AGGCCGACAC	GGAAATGTTG	AATACTCATA	CTCTTCCTT	ATTATAACTT	TTGAAGCATT	5580
TATCAGGGTT	ATTGTCTCAT	GAGCGGATAC	ATATTTGAAT	GTATTTAGAA	AAATAAACAA	5640
ATAGGGGTTC	CGCGCACATT	TCCCCGAAAA	GTGCCACCT			5679

(2) INFORMATION FOR SEO ID NO:15:

- (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS: (A) LENGTH: 1442 base pairs (B) TYPE: nucleic acid (C) STRANDEDNESS: double
 - (D) TOPOLOGY: unknown
- (ii) MOLECULE TYPE: cDNA

(xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:15:

GAATTCTGAG CACACAGGAC CTCACCATGG GATGGAGCTG TATCATCCTC TTCTTGGTAG 60 CAACAGCTAC AGGTGTCCAC TCCGAGGTGC AGCTGGTGGA GTCTGGGGGA GGCTTGGTAC 120 AGCCTGGGGG GTCCCTGAGA CTCTCCTGCG CAGCCTCTGG AGTCTCCCTC AGTGGATACA 180 AGATGAACTG GGTCCGCCAG GCTCCAGGGA AGGGGCTGGA ATGGGTCTCT TCCATTACTG 240 GTATGAGTAA TTACATACAC TACTCAGACT CAGTGAAGGG CCGATTCACC ATCTCCAGAG 300 ACAACGCCAT GAACTCACTG TATCTGCAAA TGAACAGCCT GACAGCCGAG GACACGGGTG 360 TTTATTATTG TGCGACACAA CCGGGGGAGC TGGCGCCTTT TGACCATTGG GGCCAGGGAA 420 CCCTGGTCAC CGTCTCCTCA GCCTCCACCA AGGGCCCATC GCTCTTCCCC CTGGCACCCT 480 CCTCCAAGAG CACCTCTGGG GGCACAGCGG CCCTGGGCTG CCTGGTCAAG GACTACTTCC 540 CCGAACCGGT GACGGTGTCG TGGAACTCAG GCGCCCTGAC CAGCGGCGTG CACACCTTCC 600 CGGCTGTCCT ACAGTCCTCA GGACTCTACT CCCTCAGCAG CGTGGTGACC GTGCCCTCCA 660 GCAGCTTGGG CACCCAGACC TACATCTGCA ACGTGAATCA CAAGCCCAGC AACACCAAGG 720 TGGACAAGAA AGTTGAGCCC AAATCTTGTG ACAAAACTCA CACATGCCCA CCGTGCCCAG 780 CACCTGAACT CCTGGGGGGA CCGTCAGTCT TCCTCTTCCC CCCAAAACCC AAGGACACCC 840 TCATGATCTC CCGGACCCCT GAGGTCACAT GCGTGGTGGT GGACGTGAGC CACGAAGACC 900 CTGAGGTCAA GTTCAACTGG TACGTGGACG GCGTGGAGGT GCATAATGCC AAGACAAAGC 960 CGCGGGAGGA GCAGTACAAC AGCACGTACC GGGTGGTCAG CGTCCTCACC GTCCTGCACC 1.020 AGGACTGGCT GAATGGCAAG GAGTACAAGT GCAAGGTCTC CAACAAAGCC CTCCCAGCCC 1080 CCATCGAGAA AACCATCTCC AAAGCCAAAG GGCAGCCCCG AGAACCACAG GTGTACACCC 1140 TGCCCCCATC CCGGGATGAG CTGACCAAGA ACCAGGTCAG CCTGACCTGC CTGGTCAAAG 1200 GCTTCTATCC CAGCGACATC GCCGTGGAGT GGGAGAGCAA TGGGCAGCCG GAGAACAACT 1260 ACAAGACCAC GCCTCCCGTG CTGGACTCCG ACGCCTCCTT CTTCCTCTAC AGCAAGCTCA 1320 CCGTGGACAA GAGCAGGTGG CAGCAGGGGA ACCTCTTCTC ATGCTCCCTG ATGCATGAGG 1380 CTCTGCACAA CCACTACACG CAGAAGAGCC TCTCCCTGTC TCCGGGTAAA TGATAGATAT 1440

CT	144
(2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:16:	
(1) SEQUENCE CHARACTERISTICS: (A) LEMBTH: 762 base pairs (C) STRADEDRISS: double (D) TOPOLOGY: unknown (ii) MOLECULE TYPE: cDNA	
(xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:16:	
GAATTCTGAG CACACAGGAC CTCACCATGG GATGGAGCTG TATCATCCTC TTCTTGGTAG	6
CAACAGCTAC AGGTGTCCAC TCCCAGTCTG TGTTGACGCA GCCGCCCTCA GTCTCTGCGG	12
CCCCAGGACA GAAGGTCACC ATCTCCTGCA CTGGGAGCAG CTCCAACCTC GGGGCAGGTT	18
ATGATGTTCA CTGGTACCGG CAACTTCCAG GGACAGCCCC CAAACTCCTC ATCTATGATA	24
ACAACAATCG GCCCTCAGGG GTCCCTGACC GATTCTCTGG CTCCAAGTCT GGCCCCTCAG	30
CCTCCCTGGC CATCTCTGGG CTCCAGGCTG AGGATGAGGC TGATTATTAC TGCCAGTCCT	36
ATGACAGCAG CCTGAATGGT TATGTCTTCG GAACTGGGAC CCAGCTCACC GTCCTAGGTC	42
AGCCCAAGGC TGCCCCCTCG GTCACTCTGT TCCCGCCCTC CTCTGAGGAG CTTCAAGCCA	48
ACAAGGCCAC ACTGGTGTGT CTCATAAGTG ACTTCTACCC GGGAGCCGTG ACAGTGGCCT	541
GGAAGGCAAT TAGCAGCCCC GTCAAGGCGG GAGTGGAGAC CACCACACCC TCCAAACAAA	600
GCAACAACAA GTACGCGGCC AGCAGCTATC TGAGCCTGAC GCCTGAGCAG TGGAAGTCCC	661
ACAGAAGGTA CAGCTGCCAG GTCACGCATO AAGGGAGCAC CGTGGAGAAG ACAGTGGCCC	72
CTACAGAATG TTCATAGTTC TAGATCTACG TATGATCAGC CT	763
(2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:17:	
(i) SDQUENCE CHARACTERISTICS: (A) LEMOTH: 6 amine acide (B) TYPS: amine acid (C) STRANDENESS: (D) TOPOLOGY: linear (ii) MOLECULE TYPS: peptide	

Glu Val Gln Leu Leu Glu 1 5 (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:18:

(xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:17:

	()	A) Li Bi T C) S D) T	PRANI	ami: DEDNI	no ac ESS:	eid	eids								
(i	i) MO	LECU:	LE T	YPE:	pept	ide									
(×	i) SE	QUEN	CE DI	ESCR.	LPTI)N: :	SEQ :	ID N	0:18	:					
G 1	lu Va	1 Gl:	n Le	ı Val	l Glu	2									
(2) IN	FORMA'	rion	FOR	SEQ	ID I	(O:1	9:								
	()	A) Li B) T C) S D) T	ENGT! YPE: FRANI DPOLA	nuc: DEDNI	899 Neic ESS: unki	acie doul	pai:	rs							
(i	i) MO:	LECU:	LE T	YPE:	CDN	À									
(i	x) FE. (.	ATURI A) N B) L	AME/I	KEY:	CDS	. 173	5								
(×	i) SE	DUEN	CE DI	ESCR:	PPIC	N:	SEQ :	ID N	0:19	:					
GGGGCA	AATA .						ATC (Ile i								49
ACA AT Thr Il	C CTC e Leu 15	ACT Thr	GCA Ala	GTC Val	ACA Thr	TTT Phe 20	TGT Cys	TTT Phe	GCT Ala	TCT Ser	GGT Gly 25	CAA Gln	AAC Asn	ATC Ile	97
ACT GA	A GAA	chelals	TAT	CAA	TCA	ACA	700		GC N						
Thr Gl	u Glu D	Phe	Tyr	Gln	Ser 35	Thr	Cys	AGT Ser	Ala	Val 40	AGC Ser	AAA Lys	GGC Gly	TAT Tyr	145
Thr Gl	D T GCT	Phe	Tyr	ACT	35 GGT	Thr	Cys	Ser	Ala	Val 40 GTT	Ser	Lys	Gly ATA	Tyr	145 193
Thr G1 3 CTT AG Leu Se	T GCT r Ala T AAT	Phe CTG Leu ATC	AGA Arg	ACT Thr 50	GGT Gly	Thr TGG Trp	Cys TAT Tyr TGT	ACC Thr	AGT Ser 55	Val 40 GTT Val	Ser ATA Ile GAT	ACT Thr	Gly ATA Ile	GAA Glu 60 GTA	
Thr G1 3 CTT AG Leu Se 45	T GCT r Ala T AAT r ASn G ATA	Phe CTG Leu ATC Ile	AGA Arg AAG Lys 65	ACT Thr 50 GAA Glu	GGT Gly AAT Asn	Thr TGG Trp AAG Lys	TAT TYT TGT Cys	ACC Thr AAT Asn 70	AGT Ser 55 GGA Gly	Val 40 GTT Val ACA Thr	ATA Ile GAT Asp	ACT Thr GCT Ala	ATA Ile AAG Lys 75	GAA Glu 60 GTA Val	193
Thr Gl 3 CTT AG Leu Se 45 TTA AG Leu Se	T GCT r Ala T AAT r Asn G ATA u Ile	Phe CTG Leu ATC Ile AAA Lys 80 CTC Leu	AGA Arg AAG Lys 65 CAA Gln	ACT Thr 50 GAA Glu GAA Glu	GGT Gly AAT Asn TTA Leu AGC Ser	Thr TGG Trp AAG Lys GAT Asp	TAT TYX TGT Cys AAA Lys 85	ACC Thr AAT Asn 70 TAT Tyr	Ala AGT Ser 55 GGA Gly AAA Lys	Val 40 GTT Val ACA Thr AAT Asn	ATA Ile GAT Asp GCT Als	ACT Thr GCT Ala GTA Val 90	ATA Ile AAG Lys 75 ACA Thr	GAA Glu 60 GTA Val GAA Glu	193 241

(i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:

		Leu					Asn					Asn			AAA Lys	
ACC Thr 125	Asn	GTA Val	ACA Thr	TTA Leu	AGC Ser 130	Lys	AAA Lys	AGG	AAA Lys	AGA Arg 135	Arg	TTT	CTT	GGT	TTT Phe 140	433
					Ser					Gly					AAG Lys	
				Glu					Lys						CTA Leu	
TCC Ser	ACA Thr	AAC Asn 175	Lys	GCT Ala	GTA Val	GTC Val	AGC Ser 180	Leu	TCA Ser	AAT Asn	GGA Gly	GTT Val 195	AGT Ser	GTC Val	TTA Leu	577
ACC Thr	AGC Ser 190	Lys	GTG Val	TTA Leu	GAC Asp	CTC Leu 195	AAA Lys	AAC Asn	TAT	ATA	GAT Asp 200	AAA Lys	CAA Gln	TTG Leu	TTA Leu	625
												ATA Ile				673
												ATT Ile				721
PTT Phe	AGT Ser	GTT Val	AAT Asn 240	GCA Ala	GGT Gly	GTA Val	ACT Thr	ACA Thr 245	CCT Pro	CTA Val	AGC	ACT Thr	TAC Tyr 250	ATG Met	TTA Leu	769
												CCT Pro 265			AAT Asn	817
												GTT Val				865
												TTA Leu				913
												TGT Cys				961
CAC His	ACA Thr	TCC Ser	CCT Pro 320	CTA Leu	TGT Cys	ACA Thr	ACC Thr	AAC Asn 325	ACA Thr	AAA Lys	GAA Glu	GGG G1y	TCC Ser 330	AAC Asn	ATC	1009
												AAT Asn 345				1057
Val												CAA Gln			CGA Arg	1105

						Asn						AGT				1153
CTC Leu	TGC	AAT	GTT Val	GAC Asp 385	ATA	TTC	AAC	CCC Pro	AAA Lys 390	TAT Tyr	GAT Asp	TGT Cys	AAA Lys	ATT Ile 395	ATG Met	1201
												TCT			GCC Ala	1249
			Cys									TCC Ser 425			AAT Asn	1297
CGT Arg	GGA Gly 430	ATC Ile	ATA Ile	AAG Lys	ACA Thr	TTT Phe 435	TCT Ser	AAC Asn	Gly	TGC Cys	GAT Asp 440	TAT Tyr	GTA Val	TCA Ser	AAT ASD	1345
AAA Lys 445	Gly	ATG Met	GAC Asp	ACT Thr	GTG Val 450	TCT Ser	GTA Val	GGT Gly	AAC Asn	ACA Thr 455	TTA Leu	TAT	TAT Tyr	GTA Val	AAT Asn 460	1393
												CCA Pro				1441
												GAT Asp				1489
												TTT Phe 505				1537
TCC Ser	GAT Asp 510	GAA Glu	TTA Leu	TTA Leu	CAT His	AAT Aen 515	GTA Val	AAT Asn	GCT Ala	GGT Gly	AAA Lys 520	TCC Ser	ACC Thr	ACA Thr	AAT Asn	1585
												ATA				1633
												AGA Arg				1681
												AAT Asn				1729
AGT Ser		TAA	TAAA	AA 1	AGCA	CCTA	A TO	ATGI	TCTI	ACA	ATGG	TTT	ACTA	TCTG	CT	1785
CATAGACAAC CCATCTGTCA TTGGATTTTC TTAAAATCTG AACTTCATCG AAACTCTCAT 1												1845				
CTATAAACCA TCTCACTTAC ACTATYTAAG TAGATTCCTA GTTTATAGTT ATAT 1899												1899				

(2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:20:

(i) SEQUENCE CHARACTERISTICS: (A) LERGTH: 574 amino acids (B) TYPE: amino acid (D) TOPOLOGY: linear

(ii) MOLECULE TYPE: protein

(xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:20:

Met Glu Leu Leu Ile Leu Lys Ala Asn Ala Ile Thr Thr Ile Leu Thr 1 5 10 15 Ala Val Thr Phe Cys Phe Ala Ser Gly Gln Asn Ile Thr Glu Glu Phe 20 25 30 Tyr Gln Ser Thr Cys Ser Ala Val Ser Lys Gly Tyr Leu Ser Ala Leu 35 40 45 Arg Thr Gly Trp Tyr Thr Ser Val Ile Thr Ile Glu Leu Ser Asn Ile $50 \ \ 60$ Lys Glu Asn Lys Cys Asn Gly Thr Asp Ala Lys Val Lys Leu Ile Lys 65 70 75 80 Glm Glu Leu Asp Lys Tyr Lys Asm Ala Val Thr Glu Leu Glm Leu Leu 85 90 95 Met Gin Ser Thr Pro Pro Thr Asn Asn Arg Ala Arg Arg Glu Leu Pro 100 105 110 Arg Phe Met Asn Tyr Thr Leu Asn Asn Ala Lys Lys Thr Asn Val Thr 115 120 125 Leu Ser Lys Lys Arg Lys Arg Phe Leu Gly Phe Leu Leu Gly Val Gly Ser Ala Ile Ala Ser Gly Val Ala Val Ser Lys Val Leu His Leu 145 150 155 160 Glu Gly Glu Val Asn Lys Ile Lys Ser Ala Leu Leu Ser Thr Asn Lys 165 170 175 Ala Val Val Ser Leu Ser Asn Gly Val Ser Val Leu Thr Ser Lys Val Leu Asp Leu Lys Asn Tyr Ile Asp Lys Gln Leu Leu Pro Ile Val Asn 195 200 205 Lys Gln Ser Cys Ser Ile Ser Asn Ile Glu Thr Val Ile Glu Phe Gln 210 215 220 Gln Lys Asn Asn Arg Leu Leu Glu Ile Thr Arg Glu Phe Ser Val Asn Ala Gly Val Thr Thr Pro Val Ser Thr Tyr Met Leu Thr Asn Ser Glu 245 250 255 Leu Leu Ser Leu Ile Asn Asp Met Pro Ile Thr Asn Asp Gln Lys Lys 260 265 270 Leu Met Ser Asn Asn Val Gln Ile Val Arg Gln Gln Ser Tyr Ser Ile 275 280 285

Met Ser Ile Ile Lys Glu Glu Val Leu Ala Tyr Val Val Gln Leu Pro 290 295 300 Let Tyr Gly Val Ile Asp Thr Pro Cys Trp Lys Let His Thr Ser Pro 305 310 315Leu Cys Thr Thr Asn Thr Lys Glu Gly Ser Asn Ile Cys Leu Thr Amg 325 330 335 Thr Asp Arg Gly Trp Tyr Cys Asp Asn Ala Gly Ser Val Ser Phe Phe 340 345 Thr Met Asn Ser Leu Thr Leu Pro Ser Glu Ile Asn Leu Cys Asn Val 370 375 380 Asp Ile Phe Asn Pro Lys Tyr Asp Cys Lys Ile Met Thr Ser Lys Thr 385 390 395 400 Asp Val Ser Ser Ser Val Ile Thr Ser Lou Gly Ala Ile Val Ser Cys 405 410 415 Tyr Gly Lys Thr Lys Cys Thr Ala Ser Asn Lys Asn Arg Gly Ile Ile 420 425 430 Lys Thr Phe Ser Asn Gly Cys Asp Tyr Val Ser Asn Lys Gly Met Asp 435 440 445 Thr Val Ser Val Gly Asn Thr Leu Tyr Tyr Val Asn Lys Gln Glu Gly 450 460 Lys Ser Leu Tyr Val Lys Gly Glu Pro Ile Ile Asn Phe Tyr Asp Pro 465 470 475 480 Leu Val Phe Pro Ser Asp Glu Phe Asp Ala Ser Ile Ser Gln Val Asn 485 Glu Lys Ile Asn Gln Ser Leu Ala Pho Ile Arg Lys Ser Asp Glu Leu 500 505 510 Leu His Asn Val Asn Ala Gly Lys Sor Thr Thr Asn Ile Met Ile Thr 515 520 525 Gly Leu Leu Tyr Cys Lys Ala Arg Ser Thr Pro Val Thr Leu Ser 545 550 555 560 Lys Asp Gln Leu Ser Gly Ile Asn Asn Ile Ala Phe Ser Asn

- (2) INFORMATION FOR SEQ ID NO:21:
 - (i) SEQUENCE CHARACTERISTICS: (A) LENGTH: 15 amino acids
 - (B) TYPE: amino acid
 - (C) STRANDEDNESS: (D) TOPOLOGY: unknown

(x1) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO:21:

【図面の簡単な説明】

【図1A】 G2-1 scFVファージ結合のRSV19 mAb (国際特 許出顧公報第WO92/04381号、1992年3月19日公開) との競合を 示すグラフである。

【図1B】 G λ -1 scFVファージ結合のRSV B4 mAb (国際特許出願公報第WO93/20210号、1993年10月14日公開)との載合を示すグラフである。

【図2】 $scFVファージ、G\lambda-1、G\lambda-3およびG\kappa-1とRSV$ 系統273によるウイルス中和を示すグラフである。

【図3】 $G\lambda-1$ L鎖可変領域、プロセッシングされたN末端から枠組 み構造 I VのDNA配列(配列番号1) および蛋白質配列(一文字コードにおい て報告されたアミノ酸)(配列番号2)を示す。

【図4】 Gλ-1 H鎖可変領域、プロセッシングされたN末端から枠組 み構造IVのDNA配列(配列番号3)および蛋白質配列(一文字コードにおい て報告されたアミノ酸)(配列番号4)を示す。

【図6】 Gλ-1一本鎖FvのH鎖アミノ酸配列(配列番号5)と本発明の種々のモノクローナル抗体との比較を提供する。A(配列番号7)およびB(配列番号8)構築物のH鎖のアミノ酸配列を示す。残基の番号は、生殖細胞系(

GL)遺伝子Dp58 (配列番号6) に基づき、成熟のプロセッシングされたア ミノ末端で開始し、CDR3で終結する。「-」は上記の配列との同一性を示す (例えば、Bと比べたA)。太字の残基はリーダー領域およびCDR1-3に相 当する。

[図7] Gネー1 A 1本額下・のL鎖アミノ酸配列 (配列番号9)と本発 の種々のモノクローナル抗体の比較を提供する。 A (配列番号11) およびB (配列番号12) 構築物の上級アミノ酸配列を示す。 V 本領域の成基の番号は、 生殖細胞系 (GL) 遺伝子Dp L8 (配列番号10) に基づき、成熟のプロセッ シングされたアミノ末端で開始し、CDR3で終結する。枠組み構造4を参照す るために、実際の番号付もまたGネー1 Aについて示される。図6と同様に、「 ー」は上記の配列との同一性を示す。

【図8】 図8A~8Fは、H鎖についてRSV中和ヒトGネー1mAbを含有する差現プラスミドGネー1Apcdの連続的なDNA配列 (角列番号13)を示す。Gネー1H鎖の翻訳開始、リーダーベプチド、アミノ未端プロセッシング部位、カルボキシ末端およびEcoR1制限エンドヌクレアーゼ切断部位を示す。

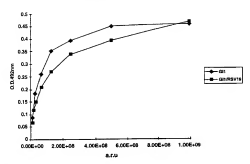
【図9】 図9A~9Eは、L鎖についてRSV中和ヒトGえ−1mAbを含有する発現プラスミドGえ−1Apcnの連続的なDNA配列(配列番号14)を示す。図8A-8Fと同様に上鎖について対応する特徴が示される。

【図10】 図10Aおよび10Bは、プラスミドGえ-1BpcdのH鉄のコーディング製板の連続的なDNA配列 (配列番号15)を示す。大学の残基は、図8A-8F(配列番号13)におけるGえ-1Apcdのための全ペクター配列との相談を示す。

【図11】 プラスミドGλ-1BpcnのL鎖のコーディング領域のDN A配列(配列番号16)を示す。太字の残基は、図9A-9E (配列番号14) におけるGλ-1Apcnの全ペクター配列との相違を示す。

Fig. 1A

RSV19/GI1 scFv ファージ競合



【図1B】

B4/GI1 scFv ファージ競合

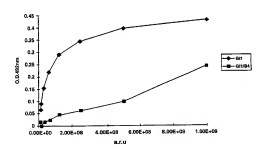


Fig. 1B



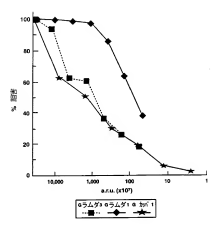


FIGURE 3

50	gaa K	ACA Q	AGG. G	P P	GC(GC0 A	CTC S	AGT V	CTC S	GCC P	GCC P	GCZ O	rga T	GT L	TGT V	STC S	CA	1
												_					-	
100	ATG D	GTT Y	CAG G	GGG A	PCG(G	L L	CCA. N	GCT S	GCA S	GGA S	CTG G		rcc'			TCA T	GG' V	51
150	ATC		CTC				ACA T				CAA Q		TA Y	TG W	CAC H			101
200	CTC S	TGG G	S S	F	CCG? R	GA(P P	GGT V	AGG G	STC	GCC P	TCG R	N N	CA N	TAI	rga D	TA' Y	151
250	AGG D		AGG(A	Ω	GC1	TG(G	rct s	CCA I	TGG	CCC	CCT		200°				CA	201
300	TAT Y						GAC.		TCC S				TA' Y	GA D	GCT A			251
336					r	GG1	CT.	CGT	CAC	GCT L	CCA Q	GAC T	TG	AA T	CGC	CTT F	GT:	301

FIGURE 4

1	GAGGTGCAGCTGGAGTCTGGGGGGGCTC E V Q L V E S G G G L V Q P G G S	50
51	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	100
101	TGAACTGGGTCCGCCAGGCTCCAGGGAAGGGGCTGGAATGGGTCTCTTCC N W V R Q A P G K G L E W V S S	150
151	ATTACTGGTATGAGTAATTACATACACTACTCAGACTCAGTGAAGGGCCG I T G M S N Y I H Y S D S V K G R	200
201	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	250
251	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	300
301	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	350
351	CTCCTCA S S	357

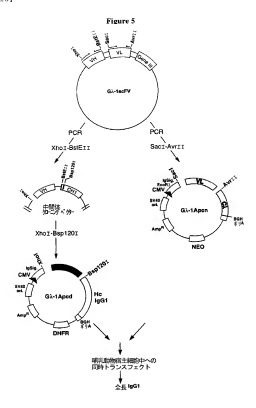


FIGURE 6

G λ - 1 - 本鎖 f ν と m A b の H鎖アミノ酸配列の比較

リーダーおよび可変領域

GL Dp58: Gλ-1 scFv: Gλ-1A: Gλ-1B:		EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFTFSVSL- SL
	CDR1	CDR2
GL Dp58: Gλ-1 scFV: Gλ-1A: Gλ-1B:		SYISSSGSTIYYADSVKGRFTISRDNAKNSLY -S-TGMSNY-H-SM
		CDR3
GL: Dp58:	LQMNSLRAEDTAVYYCAR	
$G\lambda-1$ scfv:	TGT	OPGELAPFDH WGQGTLVTVSS
Gλ-1A:		
Gλ-1B:		

FIG 7 G λ ー 1 A 一本鎖 F v と m A b の L鎖アミノ酸配列の比較

リーダーおよび可変領域

リーダーあ	よい可変関級	
		CDR1
GL DpL8:		QSVLTQPPSVSGAPGQRVTISC TGSSSNIG
Gλ-1 scFv:		L-
Gλ-IA:	MGWSCIILFLVATATGVHS	E
Gλ-1B:		osv
		CDR2
GL DpL8.	AGYDVHWYOOLPGTAPKLL	IY GNSNRPS GVPDRFSGSKSGTSASLAITGL
		D-N
Gλ-IA:		
Gλ-IB:		
GK-1B.		
	CDR3	
GL DpL8:	OAEDEADYYC	
Gλ-1 scFv:	OSYDSSLNG	YVFGTGTOLTVLG
Gλ-1A:		
Gλ-1B:		
O		

FIGURE 8A

1	gacgtcgcgctctaggcctccaaaaaagcctcctcactacttctgg
51	aatagctcagaggccgaggcggcctctggcctctgcataaataa
101	${\tt tagtcagccatgcatggggggagattagg}$
151	$\tt ggcgggatgggcggagttaggggcgggactatggttgctgactaattgag$
201	${\tt atgcatgctttgcatacttctgcctgctggggagcctggggactttccac}$
251	${\tt acctggttgctgactaattgagatgcatgctttgcatacttctgcctgc$
301	$\tt ggggagcctggggactttccacaccctaactgacacacattccacagaat$
351	taattcccggggatcgatccgtcgacgtacgactagttattaatagtaat
401	${\tt caattacggggtcattagttcatagcccatatatggagttccgcgttaca}$
451	taacttacggtaaatggcccgcctggctgaccgcccaacgacccccgccc
501	${\tt attgacgtcaataatgacgtatgttcccatagtaacgccaatagggactt}$
551	tccattgacgtcaatgggtggactatttacggtaaactgcccacttggca
601	gtacatcaagtgtatcatatgccaagtacgccccctattgacgtcaatga
651	cggtaaatggcccgcctggcattatgcccagtacatgaccttatgggact
701	ttcctacttggcagtacatctacgtattagtcatcgctattaccatggtg
751	$\verb"atgcggttttggcagtacatcaatgggcgtggatagcggtttgactcacg"$
801	gggatttccaagtctccaccccattgacgtcaatgggagtttgttt
851	accaaaatcaacgggactttccaaaatgtcgtaacaactccgccccattg
901	acgcaaatgggcggtaggcgtgtacggtgggaggtctatataagcagagc
951	EcoRI tgggtacgtgaaccgtcagatcgcctggagacgccatcgaattctgagca
	cacaggacctcaccatgggatggagctgtatcatcctcttcttggtagca
1001	M G W S C I I L F L V A リーダー 開始
	XhoI

1051 acagctacaggtgtccactccgaggtccaactg<u>ctcgag</u>tctgggggagg T A T G V H S <u>E V Q</u> L L E S--- プロセッシングされたN末端

FIGURE 8B

1101 cttggtacagcctggggggtccctqaqactctcetgcgcagectctggag 1151 tctccctcagtggatacaagatgaactgggtccgccaggctccagggaag gggetggaatgggtetetteeattactggtatgagtaattacatacacta 1201 1251 ctcagactcagtgaagggccgattcaccatctccagagacaacgccatga 1301 actcactgtatctgcaaatgaacagcctgacagccgaggacacgggtgtt tattattgtgcgacacaaccgggggagctggcgccttttgaccattgggg 1351 Bsp120I BstEII 1401 ccagggaaccctggtcaccgtctcctcagcctccaccaagggcccatcgg Q G T L V T V S S / 枠組み構造 IV / CH1 1451 tettecccetggcaccetectccaagagcacctctgggggcacageggce ctgggctgcctggtcaaggactacttccccgaaccggtgacggtgtcgtg 1501 gaactcaggcgccctgaccagcggcgtgcacaccttcccggctgtcctac 1551 BstEII 1601 agtectcaggactctactccctcagcagcgtggtgaccgtgccctccagc agcttgggcacccagacctacatctgcaacgtgaatcacaagcccagcaa 1651 caccaaggtggacaagaagttgagcccaaatcttgtgacaaaactcaca 1701 1751 catgcccaccgtgcccagcacctgaactcctggggggaccgtcagtcttc 1801 ctcttcccccaaaacccaaqqacaccctcatgatctcccggacccctga 1851 ggtcacatgcgtggtggtggacgtgagccacgaagaccctgaggtcaagt tcaactggtacgtggacggcgtggaggtgcataatgccaagacaaagccg 1901 1951 cgggaggagcagtacaacagcacgtaccgggtggtcagcgtcctcaccgt cctgcaccaggactggctgaatggcaaggagtacaagtgcaaggtctcca 2001 acaaagccctcccagcccccatcgagaaaaccatctccaaagccaaaggg 2051 caqccccqaqaaccacaggtgtacaccctgcccccatcccgggatgagct 2101 2151 gaccaagaaccaggtcagcctgacctgcctggtcaaaggcttctatccca

FIGURE 8C

gcgacatcgccgtggagtgggagagcaatgggcagccggagaacaactac 2201 2251 aagaccacgcctcccgtgctggactccgacggctccttcttcctctacag caaqctcaccgtggacaagagcaggtggcagcaggggaacgtcttctcat 2301 gctccgtgatgcatgaggctctgcacaaccactacacgcagaagagcctc 2351 tecetgteteegggtaaatgatagatatetaegtatgateageetegaet 2401 S P G K * H鎖のC末端 gtgccttctagttgccagccatctgttgtttgcccctcccccgtgccttc 2451 cttgaccctggaaggtgccactcccactgtcctttcctaataaaatgagg 2501 aaattgcatcgcattgtctgagtaggtgtcattctattctggggggtggg 2551 gtggggcaggacagcaaggggggggattgggaagacaatagcaggcatgc 2601 tggggatgcggtgggctctatggaaccagctggggctcgacagcgctgga 2651 tctcccgatccccagctttqcttctcaatttcttatttgcataatqaqaa 2701 2751 cgttgccaaaaaggatgctttagagacagtgttctctgcacagataagga 2801 2851 caaacattattcagagggagtacccagagctgagactcctaagccagtga gtggcacagcattctagggagaaatatgcttgtcatcaccgaagcctgat 2901 tccgtagagccacaccttggtaagggccaatctgctcacacaggatagag 2951 ${\tt agggcaggagccagggcagagcatataaggtgaggtaggatcagttgctc}$ 3001 ctcacatttgcttctgacatagttgtgttgggagcttggatagcttggac 3051 agctcagggctgcgatttcgcgccaaacttgacggcaatcctagcgtgaa 3101 ggctggtaggattttatccccgctgccatcatggttcgaccattgaactg 3151 catcgtcgccgtgtcccaaaatatggggattggcaagaacggagacctac 3201 cctggcctccgctcaggaacgagttcaagtacttccaaagaatgaccaca 3251 acctcttcagtggaaggtaaacagaatctggtgattatgggtaggaaaac 3301 ctggttctccattcctgagaagaatcgacctttaaaggacagaattaata 3351

FIGURE 8D

3401	$tagttct {\tt cag} taga {\tt gaa} {\tt cac} {\tt cac} {\tt aa} {\tt gaa} {\tt ccac} {\tt cac} {\tt ac} {\tt gag} {\tt agc} {\tt tcat} {\tt tt} {\tt tt} {\tt tt}$
3451	${\tt gccaaaagtttggatgatgccttaagacttattgaacaaccggaattggc}$
3501	${\tt aagtaaagtagacatggtttggatagteggaggcagttctgtttaccagg}$
3551	${\tt aagccatgaatcaaccaggccaccttagactctttgtgacaaggatcatg}$
3601	${\tt caggaatttgaaagtgacacgtttttcccagaaattgatttggggaaata}$
3651	${\tt taaactteteceagaatacceaggegtectetetgaggtecaggaggaaa}$
3701	${\tt aaggcatcaagtataagtttgaagtctacgagaagaaaga$
3751	${\tt gatgettteaagttetetgeteecctectaaagetatgeatttttataag}$
3801	${\tt accatgggacttttgctggctttagatcagcctcgactgtgccttctagt}$
3851	${\tt tgccagccatctgttgtttgcccctccccgtgccttcctt$
3901	${\tt aggtgccactcccactgtcctttcctaataaaatgaggaaattgcatcgc}$
3951	${\tt attgtctgagtaggtgtcattctattctggggggtggggtggggcaggac}$
4001	${\tt agcaagggggaggattgggaagacaatagcaggcatgctggggatgcggt}$
4051	$\tt gggctctatggaaccagctggggctcgatcgagtgtatgactgcggccgc$
4101	$\tt gatecogtegagagettggegtaateatggteatagetgttteetgtgtg$
4151	${\tt aaattgttatccgctcacaattccacacaacatacgagccggaagcataa}$
4201	$\tt agtgtaaagcctggggtgcctaatgagtgagctaactcacattaattgcg$
4251	${\tt ttgegeteactgeccgctttecagtegggaaacctgtegtgccagetgca}$
4301	$\verb ttaatgaatcggccaacgcgggggagaggcggtttgcgtattgggcgct $
4351	$\verb"cttccgcttcctcgctcactgactcgctgcgctcggtcgttcggctgcgg"$
4401	$\tt cgagcggtatcagctcactcaaaggcggtaatacggttatccacagaatc$
4451	${\tt aggggataacgcaaggaaagaacatgtgagcaaaaggcca}$
4501	$\tt ggaaccgtaaaaaaggccgcgttgctggcgtttttccataggctccgcccc$
4551	$\verb"cctgacgagcatcacaaaaatcgacgctcaagtcagaggtggcgaaaccc"$
4601	$\tt gacaggactataaagataccaggcgtttccccctggaagctccctcgtgc$

FIGURE SE

4651	$\tt gctctcctgttccgaccctgccgcttaccggatacctgtccgcctttctc$
470I	$\verb ccttcgggaagegtggegetttetcaatgeteaegetgtaggtateteag \\$
4751	$\verb+thcgg+tg+agg+teg+tec+agg+tg+g+g+agg+aece+eeg$
4801	$\verb tteagecegaccgctgcgccttatccggtaactatcgtcttgagtccaac $
4851	$\tt ccggtaagacacgacttatcgccactggcagcagcactggtaacaggat$
4901	${\tt tage} agage gagg {\tt tatg} tagge gg {\tt tgctae} agag {\tt tcttgaagt} gg {\tt tggc}$
4951	$\verb ctaactacggctacactagaaggacagtatttggtatetgcgctctgctg $
5001	$\verb"aagccag" ttaccttoggaaaaagagttggtagctcttgatccggcaaaca$
5051	${\tt aaccaccgctggtageggtggttttttttttttttcaageageageagattaege}$
5101	$\tt gcagaaaaaaaggatctcaagaagatcctttgatcttttctacggggtct$
5151	$\tt gacgctcagtggaacgaaaactcacgttaagggattttggtcatgagatt$
5201	${\tt atcanaaaggatcttcacctagatccttttaaattaaaaatgaagtttta}$
5251	${\tt aatcaatctaaagtatatatgagtaaacttggtctgacagttaccaatgc}$
5301	${\tt ttaatcagtgaggcacctatctcagcgatctgtctatttcgttcatccat}$
5351	${\tt agttgcctgactccccgtcgtgtagataactacgatacgggagggcttac}$
5401	$\verb"catctggccccagtgctgcaatgataccgcgagacccacgctcaccggct"$
5451	ccagatttatcagcaataaaccagccagccggaagggccgagcgcagaag
5501	${\tt tggtcctgcaactttatccgcctccatccagtctattaattgttgccggg}$
5551	${\tt aagctagagtaagtagttcgccagttaatagtttgcgcaacgttgttgcc}$
5601	$\verb attgctacaggcatcgtggtgtcacgctcgtcgtttggtatggcttcatt \\$
5651	$\verb"cagetccggttcccaacgatcaaggcgagttacatgatcccccatgttgt"$
5701	${\tt gcaaaaaagcggttagctccttcggtcctccgatcgttgtcagaagtaag}$
5751	${\tt ttggccgcagtgttatcactcatggttatggcagcactgcataattctct}$
5801	${\tt tactgtcatgccatccgtaagatgcttttctgtgactggtgagtactcaa}$

FIGURE 8F

5851	${\tt cca} {\tt agtcattctgagaatagtgtatgcggcgaccgagttgctcttgcccg}$
5901	gcgtcaatacgggataataccgcgccacatagcagaactttaaaagtgct
5951	catcattggaaaacgttcttcggggcgaaaactctcaaggatcttaccgc
6001	tgttgagatccagttcgatgtaacccactcgtgcacccaactgatcttca
6051	gcatettttactttcaccagegtttetgggtgageaaaaacaggaaggca
6101	aaatgccgcaaaaaagggaataagggcgacacggaaatgttgaatactca
6151	${\tt tactcttcctttttcaatattattgaagcatttatcagggttattgtctc}$
6201	at gag eggata catattt gaat gtattta gaaaaa at aaa caaa tag gggt
6251	tecgegcacatttccccgaaaagtgccacct

FIGURE 9A

1	gacgtcgcggccgctctaggcctccaaaaaagcctcctcactacttctgg
51	$\tt aatagct cag agg ccg agg cgg cct cgg cct ctg cataaataaaaaaaat$
101	${\tt tagtcagccatgcatgggggggagatgggagttagg}$
151	$\tt ggcgggatgggcggagttaggggggggactatggttgctgactaattgag$
201	${\tt atgcatgctttgcatacttctgcctgctggggagccttggggactttccac}$
251	${\tt acctggttgctgactaattgagatgcatgctttgcatacttctgcctgc$
301	${\tt ggggagcctggggactttccacaccctaactgacacacattccacagaat}$
351	${\tt taattcccggggatcgatccgtcgacgtacgactagttattaatagtaat}$
401	${\tt caattacggggtcattagttcatagcccatatatggagttccgcgttaca}$
451	taacttacggtaaatggcccgcctggctgaccgcccaacgacccccgccc
501	${\tt attgacgtcaataatgacgtatgttcccatagtaacgccaatagggactt}$
551	${\tt tccattgacgtcaatgggtggactatttacggtaaactgcccacttggca}$
601	$\tt gtacatcaagtgtatcatatgccaagtacgcccctattgacgtcaatga$
651	${\tt cggtaaatggcccgcctggcattatgcccagtacatgaccttatgggact}$
701	${\tt ttcctacttggcagtacatctacgtattagtcatcgctattaccatggtg}$
751	${\tt atgcggttttggcagtacatcaatgggcgtggatagcggtttgactcacg}$
801	$\tt gggatttccaagtctccaccccattgacgtcaatgggagtttgttt$
851	accaaaatcaacgggactttccaaaatgtcgtaacaactccgccccattg
901	${\tt acgcaaatgggcggtaggcgtgtacggtgggaggtctatataagcagagc}$
951	EcoRI tgggtacgtgaaccgtcagatcgcctggagacgccatcgaattctgagca
1001	cacaggacctcaccatgggatggagctgtatcatcctcttcttggtagca
	SacT

プロセッシングされたN末端

FIGURE 9B

ggccccaggacagaaggtcaccatctcctgcactgggagcagctccaacc 1101 ${\tt teggggcaggttatgatgttcactggtaccggcaacttccagggacagcc}$ 1151 $\verb|cccaaactcctcatctatgataacaacaatcggccctcaggggtccctga|$ 1201 $\verb|ccgattctctggctccaagtctggcccctcagcctccctggccatctctg|$ 1251 $\tt ggctccaggctgaggatgaggctgattattactgccagtcctatgacagc$ 1301 AvrII agcctgaatggttatgtcttcggaactgggacccagctcaccgtcctagg 1351 TOLTVL 枠組み構造 IV / Cλ tcagcccaaggctgcccctcggtcactctgttcccgccctcctctgagg 1401 agettcaagecaacaaggecacactggtgtgtctcataagtgacttctac 1451 ccgggagccgtgacagtggcctggaaggcaattagcagccccgtcaaggc 1501 gggagtggagaccaccacaccctccaaacaaagcaacaacaagtacgcgg 1551 ccagcagctatctgagcctgacqcctgagcagtggaagtcccacagaagg 1601 tacagctgccaggtcacgcatgaagggagcaccgtggagaagacagtggc 1651 $\verb"ccctacagaatgttcatagttctagatctacgtatgatcagcctcgactg"$ 1701 PTECS* C末端 L鎖 tgccttctagttgccagccatctgttgtttgcccctcccccgtgccttcc 1751 ttgaccctggaaggtgccactcccactgtcctttcctaataaaatgagga 1801 1851 tggggcaggacagcaagggggaggattgggaagacaatagcaggcatgct 1901 ggggatgcggtgggctctatggaaccagctggggctcgacagctcgagct 1951 agctttgcttctcaatttcttatttgcataatgagaaaaaaaggaaaatt 2001 aattttaacaccaattcagtagttgattgagcaaatgcgttgccaaaaag 2051 gatgctttagagacagtgttctctgcacagataaggacaaacattattca 2101 2151

FIGURE 9C

2201	$\verb"ctagggagaaatatgcttgtcatcaccgaagcctgattccgtagagccac"$
2251	${\tt accttggtaagggccaatctgctcacacaggatagagagggcaggagcca}$
2301	$\tt gggcagagcatataaggtgaggtaggatcagttgetcetcacatttgctt$
2351	ctgacatagttgtgttgggagcttggatcgatccaccatggttgaacaag
2401	${\tt atggattgeacgcaggttctccggccgcttgggtggagaggctattcggc}$
2451	${\tt tatgactgggcacaacagacaateggctgctctgatgccgccgtgttccg}$
2501	${\tt gctgtcagcgcaggggcgcccggttctttttgtcaagaccgacc$
2551	$\tt gtgccctgaatgaactgcaggacgaggcagcgcggctatcgtggcc\\$
2601	${\tt acgacgggcgttccttgcgcagctgtgctcgacgttgtcactgaagcggg}$
2651	${\tt aagggactgctattgggcgaagtgccggggcaggatctcctgtcat}$
2701	$\verb ctcaccttgctcctgccgagaaagtatccatcatggctgatgcaatgcgg $
2751	${\tt cggetgcatacgettgatceggetacetgeccattcgaccaccaagegaa}$
2801	${\tt acategeategagegageacgtacteggatggaageeggtettgtegate}$
2851	${\tt aggatgatctggacgaagagcatcaggggctcgccagccgaactgttc}$
2901	gccaggctcaaggcgcgcatgcccgacggcgaggatctcgtcgtgaccca
2951	${\tt tggcgatgcctgcttgccgaatatcatggtggaaaatggccgcttttctg}$
3001	${\tt gattcatcgactgtggccggctgggtgtggggaccgctatcaggacata}$
3051	$\tt gcgttggctacccgtgatattgctgaagagcttggcggcgaatgggctga$
3101	${\tt ccgcttcctcgtgctttacggtatcgccgctcccgattcgcagcgcatcg}$
3151	$\verb ccttctatcgccttcttgacgagttcttctgagcgggactctggggttcg \\$
3201	$\verb"aaatgaccgaccaagcgacgcccaacctgccatcacgagatttcgattcc"$
3251	${\tt accgccgccttctatgaaaggttgggcttcggaatcgttttccgggacgc}$
3301	$\tt cggctggatgatcctccagcgcggggatctcatgctggagttcttcgccc$
3351	${\tt accccaacttgtttattgcagcttataatggttacaaataaagcaatagc}$

FIGURE 9D

3401	at caca a atttcaca a atta a agcattttttttcactgcattct agttgtg g
3451	${\tt tttgtecaaactcatcaatgtatcttatcatgtctggatcgcggcgcga}$
3501	${\tt tcccgtcgagagcttggcgtaatcatggtcatagctgtttcctgtgtgaa}$
3551	attgttatccgctcacaattccacacaacatacgagccggaagcataaag
3601	tgtaaagcctggggtgcctaatgagtgagctaactcacattaattgcgtt
3651	$\tt gcgctcactgcccgctttccagtcgggaaacctgtcgtgccagctgcatt$
3701	aatgaatcggccaacgcgcggggagaggcggtttgcgtattgggcgctct
3751	${\tt tecgettectcgctcactgactcgctcgctcggtcgttcggctgcggcg}$
3801	${\tt agcggtateagcteacteaaaggcggtaatacggttateeacagaateag}$
3851	gggataacgcaggaaagaacatgtgagcaaaaggccagcagaaaaggccagg
3901	${\tt aaccgtaaaaaggccgcgttgctggcgtttttccataggctccgccccc}$
3951	tgacgagcatcacaaaaatcgacgctcaagtcagaggtggcgaaacccga
4001	caggactataaagataccaggcgtttccccctggaagctccctcgtgcgc
4051	${\tt tctcctgttccgaccctgccgcttaccggatacctgtccgcctttctccc}$
4101	${\tt ttcgggaagcgttggcgctttctcaatgctcacgctgtaggtatctcagtt}$
4151	$\tt cggtgtaggtcgttcgctccaagctgggctgtgtgcacgaacccccgtt$
4201	${\tt cagcccgaccgctgcgccttatccggtaactatcgtcttgagtccaaccc}$
4251	ggtaagacacgacttatcgccactggcagcagccactggtaacaggatta
4301	gcagagcgaggtatgtaggcggtgctacagagttcttgaagtggtggcct
4351	${\tt aactacggctacactagaaggacagtatttggtatctgcgctctgctgaa}$
4401	$\tt gccagttaccttcggaaaaaagagttggtagctcttgatccggcaaacaaa$
4451	${\tt ccaccgctggtagcggtggtttttttgtttgcaagcagcagattacgcgc}$
4501	${\tt agaaaaaaaggatctcaagaagatcctttgatctttctacggggtctga}$
4551	${\tt cgctcagtggaacgaaaactcacgttaagggattttggtcatgagattat}$

FIGURE 9E

4601 caaaaaggatottoacctagatoottttaaattaaaaatgaagttttaaa 4651 tcaatctaaagtatatatgagtaaacttggtctgacagttaccaatgctt 4701 aatcagtgaggcacctatctcagcgatctgtctatttcgttcatccatag 4751 ttgcctqactccccgtcgtgtagataactacgatacgggagggcttacca 4801 tetggecccagtgetgeaatgataccgcgagacccacgctcaccggctcc 4851 agatttatcagcaataaaccagccagccggaagggccgagcgcagaagtg gtcctgcaactttatccgcctccatccagtctattaattgttgccgggaa 4951 gctagagtaagtagttcgccagttaatagtttgcgcaacgttgttgccat 5051 gctccggttcccaacgatcaaggcgagttacatgatcccccatgttgtgc 5151 ggccgcagtgttatcactcatggttatggcagcactgcataattctctta 5201 ctgtcatgccatccgtaagatgcttttctgtgactggtgagtactcaacc 5251 aagtcattctgagaatagtgtatgcggcgaccgagttgctcttgcccggc 5301 gtcaatacgggataataccgcgccacatagcagaactttaaaagtgctca 5351 tcattggaaaacgttcttcggggcgaaaactctcaaggatcttaccgctg 5401 ttgagatccagttcgatgtaacccactcgtgcacccaactgatcttcagc 5451 atcttttactttcaccagcgtttctgggtgagcaaaaacaggaaggcaaa 5501 atgccgcaaaaaagggaataagggcgacacggaaatgttgaatactcata 5551 ctcttcctttttcaatattattgaagcatttatcagggttattgtctcat 5601 gagcggatacatatttgaatgtatttagaaaaataaacaaataggggttc 5651 cgcgcacatttccccgaaaagtgccacct

FIGURE 10A ECORI	
gaattetgagea	1000
cacaggacctcaccatgggatggagctgtatcatcctcttcttggtagca $\overline{ ext{M}}$ G W S C I I L F L V A	1050
acagctacaggtgtccactccgaggtgcagctgggtgggagg T A T G V H S \underline{E} V \underline{Q} L $\underline{\underline{v}}$ E S - N- 末端	1100
cttggtacagcctggggggtccctgagactctcctgcgcagcctctggag	1150
tctccctcagtggatacaagatgaactgggtccgccaggctccagggaag	1200
gggctggaatgggtctcttccattactggtatgagtaattacataca	1250
ctcagactcagtgaagggccgattcaccatctccagagacaacgccatga	1300
actcactgtatctgcaaatgaacagcctgacagccgaggacacgggtgtt	1350
tattattgtgcgacacaaccgggggagctggcgccttttgaccattgggg	1400
Bsp120I ccagggaaccctggtcaccgtctcctcagcctccaccaa <u>gggccc</u> atcgg	1450
tettecccetggcaccctcctccaagagcacctctgggggcacagcggcc	1500
ctgggctgcctggtcaaggactacttccccgaaccggtgacggtgtcgtg	1550
gaactcaggcgccctgaccagcggcgtgcacaccttcccggctgtcctac	1600
agtectcaggactctactccctcagcagcgtggtgaccgtgccctccagc	1650
agcttgggcacccagacctacatctgcaacgtgaatcacaagcccagcaa	1700
caccaaggtggacaagaaagttgagcccaaatcttgtgacaaaactcaca	1750
catgcccaccgtgcccagcacctgaactcctggggggaccgtcagtcttc	1800
ctcttccccccaaaacccaaggacaccctcatgatctcccggacccctga	1850
ggtcacatgcgtggtggtggacgtgagccacgaagaccctgaggtcaagt	1900
tcaactggtacgtggacggcgtggaggtgcataatgccaagacaaagccg	1950
cgggaggagcagtacaacagcacgtaccgggtggtcagcgtcctcaccgt	2000
cctgcaccaggactggctgaatggcaaggagtacaagtgcaaggtctcca	2050

FIGURE 10B

caaagccctcccagccccatcgagaaaaccatctccaaagccaaaggg	2100
eagccccgagaaccacaggtgtacaccctgcccccatcccgggatgagct	2150
accaagaaccaggtcagcctgacctgcctggtcaaaggcttctatccca	2200
rcgacatcgccgtggagtgggagagcaatgggcagccggagaacaactac	2250
agaccaegectecegtgetggaeteegaeggeteettetteeteetaeag	2300
aagctcaccgtggacaagagcaggtggcagcagggggaacgtcttctcat	2350
ctccgtgatgcatgaggctctgcacaaccactacacgcagaagagcctc	2400
ccctgtctccgggtaaa <u>tga</u> tagatatct	

ECORI	
<u>gaattc</u> tgagca	1000
cacaggacctcaccatgggatggagctgtatcatcctcttcttggtagca M G W S C I I L F L V A	1050
acagctacaggtgtccactcc <u>cagtct</u> g <u>t</u> g <u>t</u> t <u>g</u> acgcagccgccctcagt T A T G V H S \underline{Q} \underline{S} \underline{V} L T Q - N- 末端	1100
$\verb ctctgcggccccaggacagaaggtcaccatctcctgcactgggagcagct \\$	1150
$\verb ccaacctcggggcaggttatgatgttcactggtaccggcaacttccaggg $	1200
${\tt acageccccaaactcctcatctatgataacaacaatcggccctcaggggt}$	1250
$\verb"ccctgaccgattctctggctccaagtctggcccctcagcctccctggcca"$	1300
${\tt tctctgggctccaggctgaggatgaggctgattattactgccagtcctat}$	1350
$\tt gacagcagcctgaatggttatgtcttcggaactgggacccagctcaccgt$	1400
$\underline{\mathtt{AvrII}}_{\underline{\mathtt{cctagg}}} \mathtt{tcagcccaaggctgccccctcggtcactctgttcccgccctcct}$	1450
$\verb ctgaggagcttcaagccaacaaggccacactggtgtgtctcataagtgac $	1500
$\verb ttctacccgggagccgtgacagtggcctggaaggcaattagcagccccgt $	1550
${\tt caaggcgggagtggagaccaccacaccctccaaacaaagcaacaacaagt}$	1600
${\tt acgcggccagcagctatctgagcctgacgcctgagcagtggaagtcccac}$	1650
${\tt agaaggtacagctgccaggtcacgcatgaagggagcaccgtggagaagac}$	1700
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1750

	INTERNATIONAL SEARCH REPOR	ır	plication No.		
A. CLASSIFICATION OF SUUSIECT MATTER PICTY. ASIAN S1995, 39945, CLBO (00, 179, 00, 11) US CL. : 424(29.3, 14.3, 1.47.); 435(4, 5, 7, 01) According to Instructional Planter Classification (PIC) or to both esteonal classification and IPC					
B. FIBI	LDS SEARCHED				
Minimum c	focumentation scarched (classification system follow	ed by classification syr	nbels)		
U.S. :	424/130.1, 161.1, 147.1; 435/4, 5, 7.1				
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such docur	ments are included	in the fields searched	
	data base consulted during the international search (or Extra Sheet.	same of data base and,	where practicable	e, search terms used)	
C. DOC	UMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relev	vant passages	Relevant to claim No.	
x	US 5,81/ ,524 A (BRAMS et al) 22 September 1998, cols. 12-20.			1, 4, 10-15	
Y	2, 3				
х 	US 5,824,307 A (JOHNSON) 20 October 1998, cols. 4-6.			1, 4, 10-15 2, 3	
x 	US 5,880,104 A (LI et al) 09 March 1999, cols. 6-10.			1, 4, 10-15	
Y				2, 3	
Pued	nor documents are listed in the continuation of Box	C. See patent	t family annex.		
Docial categorum of clied documents. 'T' later document published after the intermetical filing date or promy doc and as in occiliant with the published before the intermetical filing date or promy doc and as in occiliant with the application between the set of the published before the published before the published the throughout the throughout the published or the published be invested to					
'E' 14	earlier (occurrent published on or after the misenspurse) bling dear "X" document of particular relations; the classed investor connot be considered noted or connect to considered noted or connect to connect t				
101 40	outed to resoluble the publications date of worder relation or other year in resource to precise the process of the publication of other document of particular relevance, the claimed investors cannot be considered to avoide an arratifier step when the document is document affective to an oral disclosure, take exhibition or other				
T do	being obvious se a person skilled on the un connect published orner to the informational filing data but later then.				
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report					
16 AUGUST 2000 05 SEP 2000					
Nerrie and mailing address of the ISA/US Commissioner of Teatme and Trademaka Washington, DC, 20211 BRETT NELSON BRETT NELSON					
Faceirade No. (703) 305-3230 Telephone No. (703) 398-1235					

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)*

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/US00/13694

VEST, DIALOG, MEDLIN Arch terms: RSV, respirate ummization, therapy, treats	ry syncytial, monoclonal, antibodi	ies, human, humanized,	P protein, diagnostice, passive

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1998)*

フロ	ン	トペー	ジの	続き
----	---	-----	----	----

(51) Int. Cl. 7		識別記号	FI		テーマ	コード(参考)
C 0 7 K	16/10		C12N	1/15		
C 1 2 N	1/15			1/19		
	1/19			1/21		
	1/21		C 1 2 P	21/08		
	5/10		G 0 1 N	33/53	D	
C 1 2 P	21/08			33/569	L	
G01N	33/53			33/577	В	
	33/569		C 1 2 N	15/00	ZNAA	
	33/577			5/00	A	

EP(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LV, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AE, AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CZ, DZ, EE, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, SL, TR, TT, TZ, UA, US, UZ, VN, YU, ZA

(72) 発明者 レイモンド・ダブリュー・スウィート アメリカ合衆国19004ペンシルベニア州バ ラ・シンウィド、エッジヒル・ロード108 番 ジェラルディーン・テイラー

イギリス、アールジー20・7エヌエヌ、バ ークシャー、ニューベリー、コンプトン

Fターム(参考) 4B024 AA01 AA14 BA41 CA04 DA02 EA02 EA04 FA02 GA11 HA01 HA11 HA15

> 4B064 AG27 CA10 CA19 CC24 DA01 DA15

> 4B065 AA90X AA97Y AB01 BA02 CA25 CA45 CA46 4C085 AA14 BA57 CC07 CC08 DD23

4H045 AA11 AA30 BA10 CA01 DA76 EA31 EA53 FA74